

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Oprávnený

- Tau-fluvalinate

Product identification

Názov lieku:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Apistan vet 10,3 % Bikupestrip

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie vo včelom úli

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.82 gram(s) / 1.00 Strip

Lieková forma:

Prúžok do úľa

Withdrawal period by route of administration:

Použitie vo včelom úli:

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Do not use during honey flow. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vita Bee Health Limited

Marketing authorisation date:

28/10/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmapac Limited

Vita (Europe) Limited

Cicieffe S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

44389

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/10/2011

Referenčný členský štát:

Švédsko

Číslo postupu:

SE/V/0121/001

Dotknuté členské štáty:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019365>