

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000089860>

# APIGUARD MULTIDOSE 0.25 G/G BEE-HIVE GEL

Oprávnený

- Thymol

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

APIGUARD MULTIDOSE 0.25 G/G BEE-HIVE GEL

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie vo včelom úli

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
0.25 gram(s) / 1.00 gram(s)

### Lieková forma:

Gél do úľa

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie vo včelom úli:**

- 

**Honey bee**

- Honey. 0 day Do not use during honey flow.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AX22

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Francúzsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vita Bee Health Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

25/03/2022

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Cicieffe S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/1346899 4/2022

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/03/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0132/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Írsko Taliansko Poľsko Španielsko Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.