

Apistrip 500 mg Pasek do zawieszania w ulu

Pooblašćeno

- Amitraz

Product identification

Ime zdravila:

Apistrip 500 mg Pasek do zawieszania w ulu

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Dajanje v čebelji panj

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Farmaceutska oblika:

Trak za uporabo v čebeljem panju

Withdrawal period by route of administration:**Dajanje v čebelji panj:****• Honey bee**

- Honey. 5 week

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP53AD01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

19/04/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biowet Pulawy Ltd.

Pristojni organ:

URPL

Številka dovoljenja :

3091

Datum spremembe statusa dovoljenja:

19/04/2021

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059927>