

Apivar 500 mg, tiras antiparasitárias para abelhas melíferas

Ima dovoljenje
za promet

- Amitraz

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Apivar 500 mg, tiras antiparasitárias para abelhas melíferas

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v čebelji panj

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

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

Farmaceutvska oblika:

Trak za uporabo v čebeljem panju

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje v čebelji panj:**

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Não utilizar durante o fluxo de mel. Não colher o mel durante o período de tratamento. Entalhe de apoio entre os cabeçalhos dos quadros QUADRO QUADRO
Direção Geral de Alimentação e Veterinária - DGAMV Última aprovação dos textos:
Janeiro 2020 Página 5 de 13 As estruturas do corpo da colméia devem ser substituídas por novas estruturas de cera pelo menos a cada três anos

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AD01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Portugal

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Veto-Pharma

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/06/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Veto-Pharma

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

564/01/12NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/06/2020

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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