

ETIQUETA-PROSPECTO:

APIVAR Tira para colmenas

CN:
○

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

APIVAR
Tira para colmenas

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada tira contiene:

Sustancia activa:

Amitraz 500 mg
Excipientes, c.s.p..... 15 g

INDICACIONES DE USO

Tratamiento de las parasitosis externas causadas por *Varroa jacobsoni*, sensible a amitraz.

CONTRAINDICACIONES

Ninguna

REACCIONES ADVERSAS

No conocidas

ESPECIES DE DESTINO

Abejas (*Apis mellífera*)

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Uso en las colmenas.

Insertar 2 tiras por colmena, colocándolas entre 2 panales.

Tipos de colmena:

- Colmenas tipo Dadant (perfección), colocar una tira entre el tercer y cuarto panal y la otra entre el séptimo y octavo panal, es decir fuera de la cámara de cría.
- Colmenas tipo Layens, colocar una tira entre el quinto y sexto panal y la otra entre el noveno y décimo panal.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Página 1 de 3

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

Retirar las tiras transcurridas 6 semanas.

Normas de uso y calendario de aplicación:

Deberá utilizarse en épocas de poca cría en la colmena. Dependiendo de las zonas climáticas se establecerá el calendario de aplicación:

Zonas cálidas: Agosto- Septiembre.

Zonas semicálidas: Noviembre- Diciembre.

Zonas frías: Enero- Febrero.

TIEMPO DE ESPERA

Miel: 7 días.

No puede recogerse la miel cuando las tiras están presentes en la colmena.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25°C, con el envase herméticamente cerrado.

Período de validez después de abierto el envase: Uso inmediato

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Usar un equipo de protección personal consistente en guantes de goma al manipular el medicamento veterinario.

No comer, beber o fumar durante su utilización.

Lavarse las manos con agua abundante después de manipular el medicamento.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El efecto toxicológico del amitraz se incrementa en presencia de sales de cobre y la actividad terapéutica disminuye en presencia de butóxido de piperonilo, por lo que el empleo simultáneo de estas dos sustancias con amitraz se debe de evitar.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Se ha administrado 5 veces la dosis terapéutica, durante 6 semanas, no habiéndose detectado ningún efecto adverso.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Julio 2022

INFORMACIÓN ADICIONAL

Formato: Sobre conteniendo 5 tiras dobles.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control o supervisión del veterinario.

FECHA DE CADUCIDAD

EXP: MM/YYYY

Lote y caducidad: ver en el dorso

Una vez abierto, uso inmediato.

TAMAÑO DEL ENVASE

Sobre conteniendo 5 tiras dobles.

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1283 ESP

NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lot: XXXX

NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Titular de la autorización de comercialización:

Véto-Pharma S.A.S.

12-14 Rue de la Croix Martre

91120 Palaiseau

Francia

info@vetopharma.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Véto-Pharma S.A.S

ZA de Champrue

36310 Chaillac

Francia

info@vetopharma.com