

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS

Zugelassen

- Phoxim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS
Baymite vet. 500 mg/ml konsentraatti sumutetta varten, emulsio

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehenne

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung eines Sprays, Emulsion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Legehenne

- Fleisch und Innereien. 25 Tag

Remove eggs before treatment. Discard eggs laid during and on the same day after the treatment. Meat and offal: 25 days after the second treatment.

- Eier. 12 Stunde

Remove eggs before treatment. Discard eggs laid during and on the same day after the treatment.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AF01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

28/09/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

24703

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2009

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0196/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Finnland
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Luxemburg Niederlande Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Schweden

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.