

# 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP53AF01

---

**Abgaberegelung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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