

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

Autorizado

- Phoxim

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gallinas ponedoras

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para emulsión para pulverización

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Uso cutáneo:**

- 

**Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 25 Día

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.

- Eggs. 12 Hora(s)

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP53AF01

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Bélgica

**Disponible en:**

Bélgica

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/02/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V333837

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/02/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0196/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Finlandia Grecia Hungría  
Islandia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.