

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
BYEMITE

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:

Italia

Disponible en:

Italia

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 Italia S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

25/05/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104053

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/05/2009

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

Documentos

Combined File of all Documents

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