

ByeMite 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za raspršivanje, za nastambe za kokoši nesilice

Autorizado

- Phoxim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ByeMite 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za raspršivanje, za nastambe za kokoši nesilice

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

- Egg. 12 Hora(s)

- Meat and offal. 25 Día

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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/02/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/21-01/94

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/02/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.