

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

Volitatud

- Phoxim

Product identification

Ravimi nimetus:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS
ByeMite 500 mg/ml concentrado para emulsão para pulverização para galinhas poedeiras. Foxima

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana (munakana)

Manustamisviis:

Kutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Spreiemulsiooni kontsentraat

Withdrawal period by route of administration:

Kutaanne:

• **kana (munakana)**

- munad. 12 hour

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

- liha ja söödavad koed. 25 day

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.

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP53AF01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult French

Turustatakse ainult French

Turustatakse ainult French

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Authorisation number:

143/01/09DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/05/2024

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0196/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Soome Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Luksemburg Holland Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Rootsi

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027989>