

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

Ei  
myönnetty

- Phoxim

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

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

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kana (muniva)

---

**Antoreitti:**

Iholle

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Konsentraatti sumutetta varten, emulsio

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Iholle:**

- 

**Kana (muniva)**

- Eggs. 12 hour

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

- Meat and offal. 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.

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QP53AF01

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

**Lisätiedot****Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

22/01/2009

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Vastaava viranomainen:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Myyntilupnumero:**

8-00786

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

14/03/2025

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinnumero:**

FR/V/0196/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

## Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

## Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

## Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.