

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

Myönnetty

- Phoxim

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

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)

- Egg. 12 hour

- Meat and offal. 25 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AF01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Croatia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Elanco Animal Health GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/02/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Myyntilupanumero:

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

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

5/01/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

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