

ETIKETTERING**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

De etikettering van de primaire verpakking bestaat uit de volledige bijsluiter en bevat die bijkomende informatie die vereist is voor de primaire verpakking

1000 ml

5000 ml

1.	BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL
<i>identiek met de bijsluiter</i>	

ByeMite 500 mg/ml concentraat voor emulsie om te sprayen voor leghennen
Foxim

2.	GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)
<i>identiek met de bijsluiter</i>	

ByeMite is een helder, lichtgeel tot bruin concentraat voor emulsie om te sprayen dat 500 mg/ml foxim bevat.

3.	FARMACEUTISCHE VORM
<i>Niet van toepassing voor de primaire verpakking</i>	

Zie rubriek 2 (GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN).

4.	VERPAKKINGSGROOTTE
<i>identiek met de bijsluiter</i>	

1000 ml

5000 ml

5.	DOELDIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS
<i>reeds inbegrepen in de benaming</i>	

6.	INDICATIE(S)
<i>identiek met de bijsluiter</i>	

Behandeling van infestaties door rode vogelmijt (*Dermanyssus gallinae*) gevoelig voor organofosfaten, in pluimveebedrijven met poeljen en leghennen, in aanwezigheid van de dieren.

7.	WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)
<i>identiek met de bijsluiter</i>	

Bereid een spray-oplossing van 2000 ppm foxim door het diergeneesmiddel in een verhouding van 100 ml per 25 l water te verdunnen en roer krachtig. Breng deze spray-oplossing aan een hoeveelheid van 25 l per 1000 henplaatsen aan op de oppervlakken in de onmiddellijke omgeving van de hennen en daar waar de parasieten zich schuilhouden; dit zijn de kooiraden, hulpmateriaal, metalen stijlen, voederboten, transportbanden, legnesten enzovoort. Gebruik een verstuiwer die grove druppels aflevert. Voer een herhalingsbehandeling uit 7 dagen later. Bereid de waterige oplossing net vóór de toepassing. De hoeveelheid spray-oplossing dient zorgvuldig te worden berekend en het geheel moet

worden toegepast op het behandelde oppervlak. Om de impact van foxim op het milieu te reduceren, dient het aantal behandelingen binnen een hennenbedrijf beperkt te worden tot twee per jaar, dit zijn vier toepassingen in totaal.

De spray-oplossing wordt op de kooien verstoven in aanwezigheid van het pluimvee.

8.**WACHTTIJD(EN)***identiek met de bijsluiter*

Vóór de behandeling eieren wegnemen. Verwijder de eieren gelegd tijdens de behandeling en op dezelfde dag na de behandeling.

Eieren: 12 uur

Vlees en slachtafval: 25 dagen na de tweede behandeling

9.**SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NOODZAKELIJK***identiek met de bijsluiter*

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Omdat de mijten de hennen niet voortdurend besmetten, maar zich schuilhouden en zich voortplanten in locaties op een korte afstand van hen, is het uiterst belangrijk om gedurende de manuele en automatische verstuvingsprocedures de spuitkop niet rechtstreeks op de hennen te richten, maar op de kooien, de batterij-infrastructuur en het hulpmateriaal (metalen stijlen, voedergoten, transportbanden, enzovoort) in de buurt van de hennen.

Vogels zijn zeer gevoelig voor organofosfaten en mogen niet direct blootgesteld worden aan het product. Niet rechtstreeks op de dieren spuiten. Het product moet voorzichtig verneveld worden om te vermijden dat de kippen de spuitnevel inhaleren. Orale inname van de spuitneveloplossing door kippen moet vermeden worden. Vóór de behandeling voer en eieren wegnemen. Alle losse strooisel moet uit de nesten worden verwijderd voordat de spray wordt toegepast. Verwijder de eieren gelegd tijdens en op dezelfde dag van de behandeling.

Het schoonmaken, desinfecteren, en doden van mijten in de lege pluimveestal zijn belangrijke stappen voor de controle van *Dermanyssus gallinae*. Bijkomend dient het binnenbrengen van nieuwe mijten in een pluimveestal door besmette materiaal of personen, wilde vogels of knaagdieren, vermeden te worden. Het gebruik van dit product dient beperkt te worden tot die gevallen waar haar gebruik onvermijdelijk is omdat de *Dermanyssus*besmetting overweldigend geworden is.

Het product mag niet worden gespoten binnen een maand vóór een geplande schoonmaak van de gebouwen.

Er moet voorzichtig omgesprongen worden om de volgende gevallen te vermijden omdat deze het risico op de ontwikkeling van resistentie verhogen en uiteindelijk kunnen leiden tot een zinloze therapie: te frequent en herhaald gebruik van ectoparasitiden van eenzelfde klasse, gedurende een ruime periode.

Zoals met andere parasieten, is resistentie aan acariciden in mijtenpopulaties een resultaat van een selectie van individuen met een lagere inherente vatbaarheid, als gevolg van blootstelling aan deze acariciden. De ontwikkeling van de resistentie kan versneld worden wanneer minder doeltreffende applicatiedosissen worden toegediend.

Om de ontwikkeling van de Foxim-resistente *Dermanyssus* te verdagen, is het aangeraden de behandeling van voorradige henplaatsen te

- beperken tot deze gevallen waar een behandeling onvermijdelijk is vanwege het welzijn van de dieren en vanwege economische redenen

- het reinigen en het ontsmetten van de henplaatsen gedurende de dienstperiode moet accuraat uitgevoerd worden
- de dosering moet accuraat berekend worden en er moet een voldoende hoeveelheid van het product bereid worden
- er moet uitzonderlijke aandacht worden besteed dat alle oppervlakten en schuilplaatsen rond de hennen voldoende nat gemaakt worden

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Foxim is een huidallergeen en is licht irriterend voor de huid en ogen. Personen met bekende overgevoeligheid voor de werkzame stof mogen niet in contact komen met het product.

Foxim is een organofosfor verbinding. Niet gebruiken in geval er op medisch advies niet mag gewerkt worden met dergelijke verbindingen. Als u eerder onwel werd na het gebruik van een product dat een organofosfor verbinding bevat, gelieve uw arts te raadplegen alvorens met het product te werken, en toon uw arts het etiket van het product.

Medisch advies voor artsen: intoxicatie met organofosfor verbinding ontstaat door een blokkering van acetylcholinesterase, met als resultaat een hyperactiviteit van acetylcholine. Symptomen omvatten hoofdpijn, uitputting en zwakte, geestelijke verwarring samen met wazig zicht, overmatig speekselen en zweten, krampachtige buikpijn, beklemming op de borst, diarree, vernauwde pupillen, en bronchorree. Deze kunnen zich ontwikkelen tot 24 uur na blootstelling. Ernstige intoxicatie kan het volgende veroorzaken: algemene spiercontracties, verlies van coördinatie, extreme ademhalingsmoeilijkheden en stuip trekkingen die kunnen leiden tot bewusteloosheid in afwezigheid van medische behandeling. Indien intoxicatie wordt vermoed, symptomatisch behandelen en verzorg een dringende hospitalisatie.

Dit product is bestemd om te worden toegepast door dierenartsen, ongediertebestrijdingsfirma's of geïnformeerde landbouwers, geadviseerd door een dierenarts.

Het product mag niet worden gebruikt zonder het dragen van beschermende kledij, zoals hieronder beschreven, tijdens het gebruik van het product en het toepassen van de spray oplossing. De gebruiker moet voldoen aan alle eisen betreffende beschermende kledij en alle gebruikersveiligheidsaanbevelingen respecteren. Zorg ervoor dat reserve beschermende kledij beschikbaar is in geval van beschadiging. Met uitzondering van de spraygebruiker mag geen ander personeel aanwezig zijn in de pluimveestal tijdens de spraytoepassing. Personeelsleden mogen slechts de pluimveestal opnieuw binnen de ochtend (of meer dan 12 uur) na de spraytoepassing.

Beschermende overall met kap:

Categorie III, type 4 (spraydichte kledij) conform de Europese wetgeving. Maak de mouwen van de overall vast aan de beschermende handschoenen door middel van kleefband.

Gezichtsmasker met filter:

Volledig gezichtsmasker met combinatiefilter A2P3 of hoger. In geval de typische aromatische geur aanwezig is, controleer of het masker goed aansluit en/of vervangt de filter.

Beschermende handschoenen:

Nitrilrubber handschoenen overeenkomstig EN 374, doorlaatbaarheidsklasse 4 (> 120 minuten) of hoger.

Respecteer de maximum blootstellingstijd, die specifiek is voor de beschermende uitrusting.

Product (emulsieconcentraat):

Vermijd rechtstreeks contact van het product met de huid. Verander van handschoenen of van overall na zichtbaar contact met het product. Bij accidenteel morsen op de huid, wassen met water en zeep. Bij accidenteel morsen in de ogen, spoelen met heel veel water.

Spray-oplossing:

Vermijd ieder contact van de spray-oplossing met de huid tijdens de toepassing en tijdens het uittrekken van de uitrusting. Was de handen met water en zeep na het omkleden. De beschermende overall niet hergebruiken.

Houd het product en de spray-oplossing verwijderd van voeding, drank en diervoeder.

Niet eten, drinken of roken bij omgang met het product of met de spray-oplossing.

Andere voorzorgsmaatregelen

Foxim is zeer toxisch voor vissen en voor aquatische invertebraten. Om de impact van foxim op het milieu te reduceren, dient het aantal behandelingen van een hennenbedrijf beperkt te worden tot twee per jaar, dit zijn vier toepassingen in totaal. Daarnaast moet bij het verspreiden van mest van behandelde dieren op het land een veiligheidsmarge van 10 meter afstand ten opzichte van aangrenzende oppervlaktewateren bewaard worden, om blootstelling van de wateromgeving te vermijden.

In geval van accidentele zelftoediening, of spatten op de huid, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg:

Niet van toepassing.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen gekend.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Verdubbeling van de aanbevolen dosering veroorzaakt geen neveneffecten. In een studie met viermaal de aanbevolen dosering werd bij 60% van de dieren niezen waargenomen en bij 8% een voorbijgaande onderbreking van de leg gedurende 2 dagen.

In geval van een direct contact tussen een vogel en het diergeneesmiddel, kunnen de klinische tekenen van organofosfaattoxiciteit zich uiten als (niet beperkende lijst): speekselen, ademhappen, diarree, miose, incoördinatie, spierverswakking, ataxie, tremor, convulsies, dyspnoe, bradycardie, verlamming en tenslotte de dood.

Organofosfaatintoxicatie bij de hen kan behandeld worden met intramusculaire injectie van 0,5 tot 1,0 mg atropine per kg lichaamsgewicht.

Onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Gebruik dit diergeneesmiddel niet na de vervaldatum vermeld op de fles na “EXP”. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van de maand. **(Inhoud bijsluiter)**

Informatie weer te geven per individuele batch

EXP: mm/jjjj

Houdbaarheid na eerste opening: 6 maanden. Eenmaal geopend, te gebruiken vóór

Houdbaarheid na oplossing volgens de instructies: 24 uur.

11.**BIJZONDEREBEWAARVOORSCHRIFTEN**

identiek met de bijsluiter

Niet bewaren boven 25°C.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN
identiek met de bijsluiter

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd. Foxim is zeer toxisch voor vissen en voor aquatische invertebraten. Het diergeneesmiddel dient niet in het oppervlaktewater terecht te komen, aangezien dit gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.
Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”
identiek met de bijsluiter

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
identiek met de bijsluiter

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Duitsland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V333837

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot: {nummer}

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:
KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324, D-24106 Kiel
Duitsland

Overige aanvullende informatie die op de bijsluiter wordt vermeld en die daarom ook op de primaire verpakking zal worden gedrukt
5CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken op vleeskuikenbedrijven.

BIJWERKINGEN

De stressreacties veroorzaakt door het verstuiwen of door het tijdelijk wegnemen van voer tijdens het verstuiwen kunnen een geringe afname in leg 's anderendaags veroorzaken.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

05/2025

OVERIGE INFORMATIE

Farmacotherapeutische groep: Ectoparasiticide van de organofosfaatgroep.

ATCvet code: QP53AF01

Foxim is een inhibitor van het enzyme cholinesterase (AChE) in de zenuwsynapsen. De enzyminhibitie is irreversibel onder fysiologische omstandigheden. Postsynaptische accumulatie van acetylcholine interfereert met de normale impulstransmissie in het zenuwstelsel van arthropoden. Een fase van aanzienlijke hyperexcitatie en convulsie wordt gevolgd door verlamming en dood van de parasiet. Foxim is actief tegen *Dermanyssus gallinae*.

Foxim wordt gehydrolyseerd tot inactieve bestanddelen en voornamelijk via de urine uitgescheiden.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

De etikettering van de primaire verpakking bestaat uit de volledige bijsluiter en bevat die bijkomende informatie die vereist is voor de primaire verpakking

250 ml

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

ByeMite 500 mg/ml concentraat voor emulsie om te sprayen voor leghennen
Foxim

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

ByeMite is een helder, lichtgeel tot bruin concentraat voor emulsie om te sprayen dat 500 mg/ml foxim bevat.

3. FARMACEUTISCHE VORM**4. VERPAKKINGSGROOTTE**

250 ml

5. DOELDIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS
*reeds inbegrepen in de benaming***6. INDICATIE(S)****7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**

Bereid een spray-oplossing van 2000 ppm foxim door het diergeneesmiddel in een verhouding van 100 ml per 25 l water te verdunnen en roer krachtig.

De spray-oplossing wordt op de kooien verstoven in aanwezigheid van het pluimvee.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD(EN)

Vóór de behandeling eieren wegnemen. Verwijder de eieren gelegd tijdens de behandeling en op dezelfde dag na de behandeling.

Eieren: 12 uur
Vlees en slachtafval: 25 dagen na de tweede behandeling.

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NOODZAKELIJK

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Vogels zijn zeer gevoelig voor organofosfaten en mogen niet direct blootgesteld worden aan het product. Niet rechtstreeks op de dieren spuiten. Het product moet voorzichtig verneveld worden om te vermijden dat de kippen de spuitnevel inhaleren. Orale inname van de spuitneveloplossing door kippen moet vermeden worden.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Foxim is een huidallergeen en is licht irriterend voor de huid en ogen. Personen met bekende overgevoeligheid voor de werkzame stof mogen niet in contact komen met het product.

Dit product is bestemd om te worden toegepast door dierenartsen, ongediertebestrijdingsfirma's of geïnformeerde landbouwers, geadviseerd door een dierenarts. Het product mag niet worden gebruikt zonder het dragen van beschermende kledij, zoals vermeld op de bijsluiters, tijdens het gebruik van het product en het toepassen van de spray-oplossing. De gebruiker moet voldoen aan alle eisen betreffende beschermende kledij en alle gebruikersveiligheidsaanbevelingen respecteren.

Houd het product en de spray-oplossing verwijderd van voeding, drank en diervoeder. Niet eten, drinken of roken bij omgang met het product of met de spray-oplossing.

Andere voorzorgsmaatregelen

Foxim is zeer toxisch voor vissen en voor aquatische invertebraten.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP: {mm/jjjj}

Houdbaarheid na eerste opening: 6 maanden. Eenmaal geopend, te gebruiken vóór: ...

Houdbaarheid na oplossing volgens de instructies: 24 uur.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25°C.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Duitsland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V333837

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot: {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**250 ml****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

ByeMite 500 mg/ml concentraat voor emulsie om te sprayen voor leghennen

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)

ByeMite is een helder, lichtgeel tot bruin concentraat voor emulsie om te sprayen dat 500 mg/ml foxim bevat.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Concentraat voor emulsie om te sprayen.
Helder, lichtgele tot bruine vloeistof.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

250 ml

5. DOELDIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS
*reeds inbegrepen in de benaming***6. INDICATIE(S)****7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**

Bereid een spray-oplossing van 2000 ppm foxim door het diergeneesmiddel in een verhouding van 100 ml per 25 l water te verdunnen en roer krachtig.

De spray-oplossing wordt op de kooien verstoven in aanwezigheid van het pluimvee.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD(EN)

Vóór de behandeling eieren wegnemen. Verwijder de eieren gelegd tijdens de behandeling en op dezelfde dag na de behandeling.

Eieren: 12 uur
Vlees en slachtafval: 25 dagen na de tweede behandeling.

9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Vogels zijn zeer gevoelig voor organofosfaten en mogen niet direct blootgesteld worden aan het product. Niet rechtstreeks op de dieren spuiten. **Het product moet voorzichtig verneveld worden om te**

vermijden dat de kippen de spuitnevel inhaleren. Orale inname van de spuitneveloplossing door kippen moet vermeden worden. Vóór de behandeling voer en eieren wegnemen. Alle losse strooisel moet uit de nesten worden verwijderd voordat de spray wordt toegepast. Verwijder de eieren gelegd tijdens en op dezelfde dag van de behandeling.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Foxim is een huidallergeen en is licht irriterend voor de huid en ogen. Personen met bekende overgevoeligheid voor de werkzame stof mogen niet in contact komen met het product.

Dit product is bestemd om te worden toegepast door dierenartsen, ongediertebestrijdingsfirma's of geïnformeerde landbouwers, geadviseerd door een dierenarts. Het product mag niet worden gebruikt zonder het dragen van beschermende kledij, zoals vermeld op de bijsluiters, tijdens het gebruik van het product en het toepassen van de spray oplossing. De gebruiker moet voldoen aan alle eisen betreffende beschermende kledij en alle gebruikersveiligheidsaanbevelingen respecteren.

Houd het product en de spray-oplossing verwijderd van voeding, drank en diervoeder. Niet eten, drinken of roken bij omgang met het product of met de spray-oplossing.

Andere voorzorgsmaatregelen:

Foxim is zeer toxisch voor vissen en voor aquatische invertebraten

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP: {mm/jjjj}

Houdbaarheid na eerste opening: 6 maanden. Eenmaal geopend, te gebruiken vóór: ...

Houdbaarheid na oplossing volgens de instructies: 24 uur.

11. BIJZONDEREBEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25 °C

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijdering: lees de bijsluiters

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik;

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Duitsland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V333837

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot {nummer}