

ByeMite 500 mg/ml Solution à diluer pour émulsion pour pulvérisation cutanée

Autorisé

- Phoxim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

ByeMite 500 mg/ml Concentraat voor huidspray, emulsie

ByeMite 500 mg/ml Solution à diluer pour émulsion pour pulvérisation cutanée

ByeMite 500 mg/ml Konzentrat zur Herstellung eines Sprays zur Anwendung auf der Haut, Emulsion

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour pulvérisation d'une émulsion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 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.

- Œufs. 12 hour

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Flacon de 250 mL

Flacon de 5 L

Flacon de 1 L

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/02/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V333837

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/02/2009

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0196/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Finlande Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/10/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 30/10/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 20/05/2025

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 30/10/2025

[Télécharger](#)