

# 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](http://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