

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

Autorisé

- Phoxim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### 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:**

Islande

---

**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:**

4/03/2009

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/09/002/01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/03/2009

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.