

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

BYEMITE 500 mg/ml concentrat emulsionabil utilizat pentru pulverizare, pentru găini ouătoare

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:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

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:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

130235

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/07/2025

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

Fichier combinant tous les documents

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