

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027985>

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

Nije
odobreno

- Phoxim

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za sprej, emulzija

Karencija prema putu aplikacije:**Za kožu:**

-

Chicken (layer hen)

- Eggs. 12 sat

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

- Meat and offal. 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.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AF01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/01/2009

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-00786

Datum promjene statusa odobrenja:

14/03/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0196/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.