

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

Heimilað

- Phoxim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS
ByeMite, 500mg, Koncentrát pro sprejovou emulzi

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Úðapykkni, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 25 dagar

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.

- Eggs. 12 klukkustundir

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/009/09-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/03/2016

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0196/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Finnland Grikkland Ungverjaland
Ísland Írland Ítalía Lúxemborg Holland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet