

ByeMite 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za raspršivanje, za nastambe za kokoši nesilice

Heimilað

- Phoxim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ByeMite 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za raspršivanje, za nastambe za kokoši nesilice

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

Lyfjaform:

Úðapykkni, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

-

Hænsn (varphæna)

- Egg. 12 klukkustundir
 - Kjöt og innmatur. 25 dagar
-

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

QP53AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [króatíska](#)

Aðeins fáanlegt í [króatíska](#)

Aðeins fáanlegt í [króatíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

15/02/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/21-01/94

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/01/2026

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.