

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

Autorizzato

- Phoxim

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

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

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (gallina ovaioia)

---

**Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Concentrato per spray, emulsione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso cutaneo:**

- 

**Pollo (gallina ovaiola)**

- carni e frattaglie. 25 giorno

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.

- uova. 12 ora

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AF01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/03/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/009/09-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

31/03/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0196/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Finlandia Grecia Ungheria  
Islanda Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.