

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

ByeMite 500 mg/ml Concentraat voor huidspray, emulsie

ByeMite 500 mg/ml Solution à diluer pour émulsion pour pulvérisation cutanée

ByeMite 500 mg/ml Konzentrat zur Herstellung eines Sprays zur Anwendung auf der Haut, Emulsion

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiole)

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 ovaioia)

- 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

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:

18/02/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V333837

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/02/2009

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Package Leaflet and Labelling

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