

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027988>

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

- Phoxim

Autorizzato

## 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 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:

- Islanda

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:

- 4/03/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

- KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

- Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

- IS/2/09/002/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

- 4/03/2009

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

**Informazioni sul prodotto**

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

[Altre lingue \(1\)](#)

Icelandic (PDF)

Pubblicato il: 24/02/2026

[Scaricamento](#)

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

[Altre lingue \(1\)](#)

Icelandic (PDF)

Pubblicato il: 24/02/2026

[Scaricamento](#)

Foglio illustrativo

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

[Altre lingue \(1\)](#)

Icelandic (PDF)

Pubblicato il: 24/02/2026

[Scaricamento](#)

File combinato di tutti i documenti

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

[Altre lingue \(1\)](#)

English (PDF)

Pubblicato il: 13/03/2026

[Scaricamento](#)