

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

Autorizzato

- Phoxim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

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)

- uova. 12 ora

- carni e frattaglie. 25 giorno

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:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/02/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/01/2026

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.