

ByeMite 500 mg/ml Concentraat voor huidspray, emulsie

Toegelaten

- Phoxim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor spray, emulsie

Wachttijd per toedieningsweg:**Cutaan gebruik:**

-

Leghennen

- Meat and offal. 25 day

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.

- Eggs. 12 hour

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

18/02/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V333837

Datum toelatingswijziging:

18/02/2009

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0196/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Finland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Luxemburg Nederland Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/10/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/10/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 20/05/2025

[Downloaden](#)

Package Leaflet and Labelling

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/10/2025

Downloaden