

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

Toegelaten

- Phoxim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

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:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

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

Handelsvergunningdatum:

20/01/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

143/01/09DFVPT

Datum toelatingswijziging:

8/08/2025

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

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.