

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

Geautoriseerd

- Phoxim

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS
BYEMITE 500 mg/ml concentrat emulsionabil utilizat pentru pulverizare, pentru găini
ouătoare

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor spray, emulsie

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

• **Leghennen**

- Eggs. 12 hour

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

- 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

Available in:

Roemenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

18/02/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

130235

Wijzigingsdatum status toelating:

29/05/2024

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027990>