

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

Autorisert

- Phoxim

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

eggleggende høne

**Administrasjonsvei:**

Bruk på hud

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
500.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Konsentrat til spray, emulsjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk på hud:**

- 

**eggleggende høne**

- Slakt. 25 dag

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.

- Egg. 12 time

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HU

---

**Tilgjengelig i:**

HU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/03/2009

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2505/X/09 MgSzH ÁTI

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/03/2009

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0196/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ FI EL HU IS Irland IT LU NL PT RO SI SI SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.