File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028011

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

Autorizado

Phoxim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ByeMite 500 mg/ml πυκνό σκεύασμα για παρασκευή γαλακτώματος για εκνέφωμα για ωοτόκες όρνιθες

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

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 500.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para emulsão para pulverização

Intervalo de segurança por via de administração: Uso cutâneo:

Chicken (layer hen)

- Meat and offal, 25 dia

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 hora

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em <u>francês</u>

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

6/07/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

48601/14-07-2015/K-0178101

Data da alteração do estado de autorização:

13/07/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0196/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Finlândia Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.