

ByeMite 500 mg/ml concentrate for spraying emulsion for laying hens

Autorizado

- Phoxim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS
ByeMite 500 mg/ml concentrate for spraying emulsion for laying hens

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

20/02/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22020/049/001

Data da alteração do estado de autorização:

20/02/2009

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