

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

Autorizat

- Phoxim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS
BYEMITE 500 MG/ML SOLUTION A DILUER POUR PULVERISATION D'UNE EMULSION
POUR POULES PONDEUSES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru spray, emulsie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare cutanată:**

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 25 zi

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.

- Ouă. 12 oră

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AF01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/04/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/2385846 0/2009

Data modificării statusului autorizației:

24/04/2014

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0196/001

State membre interesate:

România

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.