

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

Godkänd

- Phoxim

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

ByeMite 500 mg/ml Concentraat voor huidspray, emulsie

ByeMite 500 mg/ml Solution à diluer pour émulsion pour pulvérisation cutanée

ByeMite 500 mg/ml Konzentrat zur Herstellung eines Sprays zur Anwendung auf der Haut, Emulsion

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till spray, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Kutan användning:

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 25 dygn

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 timme

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AF01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

18/02/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V333837

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/02/2009

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0196/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Finland Grekland Ungern
Island Irland Italien Luxemburg Nederländerna Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.