

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028015>

# 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

### 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:**

Luxemburg

**Tillgänglig i:**

Luxemburg

**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 tillverkningsstatser:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Godkännandenummer:**

V 442/09/03/0973

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Gemensam fil för alla dokument

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