

File downloaded on 2026-04-19

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027990>

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:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

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:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

130235

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/07/2025

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

Gemensam fil för alla dokument

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