

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

Registrováno

- Phoxim

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS  
Baymite vet 500 mg/ml Koncentrat till spray, emulsion

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kuře (nosnice)

### Cesta podání:

Kožní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Léková forma:

Koncentrát pro sprej, emulze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Kožní podání:**

- 

**Kuře (nosnice)**

- Maso. 25 day

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.

- Vejce. 12 hour

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Datum registrace:**

13/11/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

26664

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/11/2009

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0196/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Finsko Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lucembursko Nizozemsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Slovinsko Švédsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

### Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

### Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.