

ByeMite 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za raspršivanje, za nastambe za kokoši nesilice

Autorizovaný

- Phoxim

Product identification

Název léčivého přípravku:

ByeMite 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za raspršivanje, za nastambe za kokoši nesilice

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře (nosnice)

Způsob podání:

Kožní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Koncentrát pro sprej, emulze

Withdrawal period by route of administration:**Kožní podání:****• Kuře (nosnice)**

- Egg. 12 hour

- Maso. 25 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP53AF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Chorvatsko

Available in:

Chorvatsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Croatian](#)

K dispozici pouze v [Croatian](#)

K dispozici pouze v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

15/02/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/21-01/94

Datum změny stavu registrace:

12/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074096>