

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

Oprávněný

- Phoxim

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

BYEMITE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SPRAYING EMULSION FOR LAYING HENS  
ByeMite 500 mg/ml Solution à diluer pour émulsion pour pulvérisation cutanée

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Koncentrát na emulznú aerodisperziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Dermálne použitie:**

- 

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 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.

- Eggs. 12 hour

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

---

**Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Luxembursko

---

**Dostupné v:**

Luxembursko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

---

### Dátum registrácie lieku:

18/02/2009

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

---

### Číslo registrácie:

V 442/09/03/0973

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

18/02/2009

---

### Referenčný členský štát:

Francúzsko

---

### Číslo postupu:

FR/V/0196/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Fínsko Grécko Maďarsko Island  
Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.