

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

Oprávněný

- Phoxim

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [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)**

- Egg. 12 hour

- Meat and offal. 25 day

---

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

QP53AF01

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Chorvátsko

---

**Dostupné v:**

Chorvátsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

---

## 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](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/02/2021

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Číslo registrácie:**

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

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/01/2026

---

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.