

SYVA-BAX

Registrováno

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B and D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SYVA-BAX

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.30 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

•

Koza

- Maso. 0 day

Intramuskulární podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

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

QI03AB

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Syva S.A.

Datum registrace:

11/06/1980

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Syva S.A.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2824 ESP

Datum změny stavu registrace:

13/06/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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.