

## SYVA-BAX

Zugelassen

- 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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

SYVA-BAX

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung  
intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.30 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI03AB

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Spanien

**Verfügbar in:**

Spanien

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

11/06/1980

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

2824 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/06/2013

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.