

SYVA-BAX

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYVA-BAX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.30 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Porcentaje de protección / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Porcentaje de protección / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI03AB

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de polipropileno de 250 ml

Caja con 1 vial de polipropileno de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2824 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado