

# Syvazul BTV 3 (--)- Suspension for injection

Autorisé

- Bluetongue virus, serotype 3, strain BTV-3/NET2023, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Syvazul BTV 3 (--)- Suspension for injection

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Mouton

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{7.2}$  CCID<sub>50</sub> Reference: In House Index: 0

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

•

**Mouton**

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero day

•

**Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI04AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Nouvelle substance active - Circonstances exceptionnelles (Article 25 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/02/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/02/2025

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 8/05/2026

[Télécharger](#)

ema-puar-v6623-syvazulbtv3-vra0000269481-en.pdf

ema-puar-v6623-syvazulbtv3-initial-en.pdf