

SYVA BAX

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SYVA BAX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton
Chèvre
Lapin

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.30 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI02AB
QI03AB
QI04AB
QI08AB
QI09AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Syva S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/02/2008

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

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1858

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/09/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.