

SYVA BAX

Viðurkennt

- 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, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

СИВА БАКС

SYVA BAX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit
Kanína

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.30 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

- Nautgripir
- Svín

Til notkunar undir húð:

- Nautgripir
- Sauðkind

- Geit
- Kanína

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB
QI03AB
QI04AB
QI08AB
QI09AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Syva S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/02/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1858

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/09/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096116>