

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Syvazul BTV 3 (--)- Suspension for injection

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Ovino  
bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**Ovino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Zero day

•

**bovini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Zero day

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI04AA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Nuova sostanza attiva - Circostanze eccezionali (Articolo 25 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/02/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/02/2025

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 8/05/2026

Scaricamento

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

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