

SYVA BAX

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SYVA BAX

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis
Ožka
Triušis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.30 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
10.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
10.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
2.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
3.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
2.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 100% protective dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 100% protective dose / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QI02AB
QI03AB
QI04AB
QI08AB

QI09AB

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Bulgaria

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Laboratorios Syva S.A.

Rinkodaros leidimo data:

3/02/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-1858

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/09/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.