

SYVA BAX

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SYVA BAX

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap
Geit
Konijn

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.30 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB
QI03AB
QI04AB
QI08AB

QI09AB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Beschikbaar in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Syva S.A.

Handelsvergunningsdatum:

3/02/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-1858

Datum toelatingswijziging:

20/09/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.