

# Syvazul BTV BTV 1+8 - Suspension for injection

Autorizado

- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated
- Bluetongue virus, Serotype 8, strain BTV-8/BEL2006/02, Inactivated

## Product identification

### Nome do medicamento:

Syvazul BTV BTV 1+8 - Suspension for injection

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1 Reference:Hse Index:0

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:RP ≥ 1 Reference:Hse Index:1

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via intramuscular:**

##### **• Cattle**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

##### **• Sheep**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

#### **Via subcutânea:**

##### **• Cattle**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

##### **• Sheep**

- Not applicable. 0 dia  
Zero days

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI04AA02

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia

, Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,  
Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

9/01/2019

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

9/01/2019

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 20/06/2024

Baixar

ema-puar-syvazul-btv-v-4611-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004075>