

Syvazul BTV BTV 1+4 - Suspension for injection

Godkänd

- Bluetongue virus, Serotype 4, strain SPA-1/2004, Inactivated
- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Syvazul BTV BTV 1+4 - Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:RP $\geq$ 1 Reference:Hse Index:1

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation_strength:RP $\geq$ 1 Reference:Hse Index:0

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Not applicable. 0 dygn Zero days

-

Får

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Subkutan användning:

-

Nöt

- Not applicable. 0 dygn Zero days

-

Får

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland

, Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Frankrike , Italien , Portugal , Spanien , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Syva S.A.

Godkännandedatum:

9/01/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/01/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 20/06/2024

Ladda ner

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