

# Merilym 3, Suspension for Injection for Dogs

Registrováno

- Borreliella garinii, strain BR14, Inactivated
- Borreliella afzelii, strain BR33, Inactivated
- Borreliella burgdorferi, strain DSM 4681, Inactivated

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Borrelym 3, Suspension for injection

Merilym 3, Suspension for Injection for Dogs

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

•

**Pes**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI07AB04

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

---

**Datum registrace:**

2/05/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Příslušný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

Vm 08327/3032

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/05/2024

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo procedury:**

CZ/V/0114/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053751>