

Borrelym 3, suspension for injection for dogs

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Borrelym 3, suspension for injection for dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AB04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

14/03/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

48426

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/03/2013

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0114/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Ungarn Irland
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.