

Borrelym 3, Suspension for injection

Autorizado

- Borreliella burgdorferi, Inactivated
- Borreliella garinii, Inactivated
- Borreliella afzelii, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Borrelym 3, Suspension for injection

BORRELYM 3, suspensie injectabilă pentru câini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [Inglés](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

- Perros
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#)

Titular de la autorización de comercialización:

European Medicines Agency

Fecha de autorización de comercialización:

18/02/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

190250

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/10/2019

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0114/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Francia Alemania Hungría Irlanda
Letonia Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053748>