

Borrelym 3, Suspension for injection

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Borrelym 3, Suspension for injection

Borrelym 3 suspensija injekcijām suņiem

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- Chien
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AB04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Lettonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/MRP/13/0002

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/02/2013

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0114/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie France Allemagne Hongrie Irlande
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053752>