

Borrelym 3, suspension for injection for dogs

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Borrelym 3, suspension for injection for dogs

BORRELYM 3, injekciné suspensija šunims

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AB04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/03/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/13/2163/001-005

Datum promjene statusa odobrenja:

27/08/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

CZ/V/0114/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.