

Borrelym 3, Suspension for injection

Autorizzato

- Borreliella garinii, Inactivated
- Borreliella burgdorferi, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Borrelym 3, Suspension for injection
BORRELYM 3, suspensie injectabilă pentru câini

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

- Cane
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AB04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

European Medicines Agency

Marketing authorisation date:

19/02/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

190250

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/2019

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0114/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Estonia Francia Germania Ungheria Irlanda Italia
Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.