

Borrelym 3, Suspension for injection

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Borrelym 3, Suspension for injection
MERILYM 3 SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose
Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

12/02/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

National Veterinary Medicines Agency

Toelatingsnummer:

FR/V/7772486 5/2013

Wijzigingsdatum status toelating:

19/04/2019

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0114/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Estland Frankrijk Duitsland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053742>