

Borrelym 3, Suspension for injection

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Borrelym 3, Suspension for injection

BORRELYM 3, suspensie injectabilă pentru câini

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

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:

European Medicines Agency

Marketing authorisation date:

18/02/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

190250

Wijzigingsdatum status toelating:

9/10/2019

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0114/001

Betrokken lidstaten:

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

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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/600000053748>