

# Borrelym 3, Suspension for injection

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

Borrelym 3, Suspension for injection

Merilym 3, Injektionssuspension für Hunde

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via subcutânea:**

- Dog
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI07AB04

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento sujeito a receita médica não renovável

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-20333

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

25/06/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0114/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia França Alemanha Hungria Irlanda Itália  
Letónia Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053747>