

Borrelym 3, suspension for injection for dogs

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Borrelym 3, suspension for injection for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AB04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dátum registrácie lieku:

14/03/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

48426

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/03/2013

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0114/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Maďarsko Írsko
Lotyšsko Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.