

Borrelym 3, Suspension for injection

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Borrelym 3, Suspension for injection

Borrelym 3 suspensija injekcijām suņiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AB04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Lettland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

26/02/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/MRP/13/0002

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/02/2013

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

CZ/V/0114/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Estland Frankrike Tyskland Ungern Irland
Lettland Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053752>