

# INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizovaný

- Chlamydia abortus, strain A22, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Abortusovis, strain Sao, Inactivated

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva Suspensie voor injectie

Inmeva Suspension injectable

Inmeva Injektionssuspension

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Ovce

### Způsob podání:

Subkutánní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutánní podání:**

• **Ovce**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI04AB

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

25/06/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Odpovědný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V543155

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/06/2019

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0350/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie  
Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španělsko Švédsko  
K dispozici pouze v [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

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033101>