

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Pozastavena

Product identification

Název léčivého přípravku:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva injektionsvæske, suspension

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 p?edpis

Stav registrace:

- Suspended

Authorised in:

- Dánsko

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 p?ípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

- Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

- 29/05/2019

Výrobní místa s propoušt?ním šarží:

- Laboratorios Hipra S.A.

Odpov?dný orgán:

- Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

- 61285

Datum změny stavu registrace:

- 29/05/2019

Referenční členský stát:

- Francie

Číslo postupu:

- FR/V/0350/001

Dotčený členský stát:

- Rakousko
- Belgie
- Dánsko
- Německo
- Řecko
- Maňarsko
- 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

Documents

Informace o produktu

Souhrn údajů o přípravku

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

[Další jazyky \(1\)](#)

Danish (PDF)

Published on: 9/07/2023

[Stažení](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033102>