

Inmeva Injektionssuspension

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva Suspensie voor injectie

Inmeva Suspension injectable

Inmeva Injektionssuspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:****• Schaf**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI04AB

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

25/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V543155

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/06/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0350/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Spanien
Schweden Verfügbar nur in Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
--

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Published on: 31/05/2022

Herunterladen

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