

# INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

---

### **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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Niederlande

---

**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:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 123318

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/06/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0350/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn Irland  
Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033128>