

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Autorisiert

Product identification

Name des Arzneimittels:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva, suspensão injetável

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

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Authorised in:

- Portugal

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:

- 18/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

- Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

- 969/01/19DIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 13/10/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033130>