

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION
INMEVA

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****. Ovino**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI04AB

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

17/09/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105259

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/09/2019

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0350/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033106>