

# INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva vet Injektionsvätska, suspension

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Mouton

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie sous-cutanée:****• Mouton**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI04AB

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Suède

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

5/06/2019

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

57964

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/06/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0350/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie  
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033115>