

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, Suspension for Injection

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

10/06/2019

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 17533/4019

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/08/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033116>