

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

INMEVA Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Sauðkind

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar undir húð:****• Sauðkind**

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI04AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Pólland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

1/08/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2900

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0350/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía
Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð

Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033129>