

Inmeva, Suspension for Injection

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

Viðurkennt

Product identification

Heiti lyfs:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva, Suspension for Injection

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:

- Bretland (Norður-Írland)

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:

- 10/06/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

- Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

- The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

- Vm 17533/4019

Dagsetning leyfisbreytingar:

- 15/08/2022

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

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