

# INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizzato

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

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION  
INMEVA

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Ovino

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso sottocutaneo:****. Ovino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI04AB

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/06/2019

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.11978.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/06/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0350/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033114>