

# INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

INMEVA

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:****• Schaap**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI04AB

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Duitsland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/06/2019

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Toelatingsnummer:**

PEI.V.11978.01.1

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

11/06/2019

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0350/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië  
Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar 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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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