

## INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Geautoriseerd

## Product identification

Naam van het geneesmiddel:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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:

- Luxemburg

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:

- 25/06/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

- Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

- Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Toelatingsnummer:

- V 510/19/06/2124

Wijzigingsdatum status toelating:

- 25/06/2019

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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033127>