

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Suspensa

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

Product identification

Nome do medicamento:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

• **Sheep**

- All relevant tissues. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI04AB

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Suspended

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

29/05/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

61285

Data de alteração do estado de autorização:

29/05/2019

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0350/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia
Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033102>