

# INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizado

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

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

- 

**Sheep**

- All relevant tissues. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI04AB

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/06/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

V 510/19/06/2124

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/06/2019

---

**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  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)