

## INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Autorizado

## Product identification

Nome do medicamento:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Intervalo de Segurança por via de administração:

- 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:

- Valid

Autorizado em:

- Luxemburgo

Descrição da embalagem:

- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)

## **Additional information**

Tipo de direito:

- 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:

- 25/06/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

- Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

- Ministère De La Santé Division De La Pharmacie Et Des Médicaments

Número da autorização:

- V 510/19/06/2124

Data de 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
- Disponível apenas em [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>