

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

INMEVA, suspensie voor injectie

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:

- Países Baixos

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:

- 6/06/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

- Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

- Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

- REG NL 123318

Data de alteração do estado de autorização:

- 20/06/2022

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

Informação do produto

Combined File of all Documents

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Dutch (PDF)

Published on: 20/06/2022

Updated on: 21/06/2022

[Baixar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033128>