

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Suspendat?

Product identification

Denumirea medicamentului:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva injektionsvæske, suspension

Substan?a activ?:

- Disponibile numai în [English](#)
- Disponibile numai în [English](#)

Specii ?int?:

- Oaie

Calea de administrare:

- Administrare subcutanat?

Product details

Substan?a activ? / Concentra?ie:

- Disponibile numai în [English](#)
1.00
relative potency
/
1.00
unitate(i)
- Disponibile numai în [English](#)
1.00
relative potency
/
1.00
unitate(i)

Forma farmaceutic?:

- Suspensie injectabil?

Withdrawal period by route of administration:

- Administrare subcutanat?

- Oaie
 - All relevant tissues
- 0
zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

- QI04AB

Statusul legal privind aprovizionarea :

- Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autoriza?ie:

- Suspended

Authorised in:

- Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

- Disponibile numai în [English](#)
- Disponibile numai în [English](#)
- Disponibile numai în [English](#)
- Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

- Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

- Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

De?in?torul autoriza?iei de comercializare:

- Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

- 29/05/2019

Unit?ile de produc?ie pentru eliberarea loturilor:

- Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabil?:

- Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

- 61285

Data modificării statusului autorizației:

- 29/05/2019

Statul membru de referință:

- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

- FR/V/0350/001

State membre interesate:

- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- România
- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

- Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Informa?ii despre produs

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu exist? în acest limbaj (român?). Îl pute?i g?si într -o alt? limb? de mai jos.

[Alte limbi \(1\)](#)

Danish (PDF)

Published on: 9/07/2023

[Descarca](#)

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