

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Pozastavené

Product identification

Názov lieku:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva injektionsvæske, suspension

Účinná látka:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

- Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

- Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)
1.00
relative potency
/
1.00
unit(s)
- Dostupné len v [English](#)
1.00
relative potency
/
1.00
unit(s)

Lieková forma:

- Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

- Subkutánne použitie
 - Sheep
 - All relevant tissues
- 0
day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QI04AB

Právny stav dodávky:

- Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

- Suspended

Authorised in:

- Dánsko

Opis balenia:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

- Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

- 29/05/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

- Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

- Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

- 61285

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 29/05/2019

Referenčný členský štát:

- Francúzsko

Číslo postupu:

- FR/V/0350/001

Dotknuté členské štáty:

- Rakúsko
- Belgicko
- Dánsko
- Nemecko
- Grécko
- Maďarsko
- Írsko
- Taliansko
- Luxembursko
- Holandsko
- Poľsko
- Portugalsko
- Rumunsko
- Španielsko
- Švédsko
- Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Informácie o produkte

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

Danish (PDF)

Published on: 9/07/2023

[Stiahnu?](#)

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