

## INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Oprávnenny

## Product identification

Názov lieku:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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:

- Valid

Authorised in:

- Luxembursko

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:

- 25/06/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

- Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

- Ministère De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Číslo registrácie:

- V 510/19/06/2124

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 25/06/2019

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033127>