

## INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Tillfälligt återkallad

## Product identification

Läkemedlets namn:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Inmeva injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

- Finns tillgänglig endast på [English](#)
- Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

- Får

Administreringsväg:

- Subkutan användning

## Product details

Aktiv substans / Styrka :

- Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00  
relative potency  
/  
1.00  
unit(s)
- Finns tillgänglig endast på [English](#)  
1.00  
relative potency  
/  
1.00  
unit(s)

Läkemedelsform:

- Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

- Subkutan användning

- Får
    - All relevant tissues
- 0  
dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

- QI04AB

Rättslig status för tillhandahållande:

- Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

- Tillfälligt återkallad

Authorised in:

- Danmark

Beskrivning av förpackning:

- Finns tillgänglig endast på [English](#)
- Finns tillgänglig endast på [English](#)
- Finns tillgänglig endast på [English](#)
- Finns tillgänglig endast på [English](#)

## **Additional information**

Entitlement type:

- Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

- Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

- Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

- 29/05/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

- Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

- Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

- 61285

Datum för ändring av godkännandestatus:

- 29/05/2019

Referensmedlemsstat:

- Frankrike

Förfarandenummer:

- FR/V/0350/001

Berörda medlemsstater:

- Österrike
- Belgien
- Danmark
- Tyskland
- Grekland
- Ungern
- Irland
- Italien
- Luxemburg
- Nederländerna
- Polen
- Portugal
- Rumänien
- Spanien
- Sverige
- Storbritannien (Nordirland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

## Produktinformation

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

[Andra språk \(1\)](#)

Danish (PDF)

Published on: 9/07/2023

[Ladda ner](#)

---

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