

INMEVA, suspension for injection for sheep

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

INMEVA, suspension for injection for sheep

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

14/06/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10846/018/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/06/2019

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0350/001

Berörda medlemsstater:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet