

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

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

Auktoriserad

Product identification

Läkemedlets namn:

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

INMEVA, suspensie voor injectie

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:

- Godkänd

Authorised in:

- Nederländerna

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:

- 6/06/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

- Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

- Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

- REG NL 123318

Datum för ändring av godkännandestatus:

- 20/06/2022

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

Documents

Produktinformation

Gemensam fil för alla dokument

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

[Andra språk \(1\)](#)

Dutch (PDF)

Published on: 20/06/2022

Updated on: 21/06/2022

[Ladda ner](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033128>