

INMEVA, SUSPENSION FOR INJECTION

Auktoriserad

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

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:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

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

Gemensam fil för alla dokument

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

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