

# 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 injectabilă

---

### 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:**

Rumänien

---

**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:**

12/05/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

240055

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/05/2024

---

**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

Produktresumé

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/600000033131>