

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Autorizovaný

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat
VIMCO

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
8.98 cells / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Sheep (ewe)**

- Maso. 0 day

• Goat (adult female)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI03AB

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

2/07/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

104651

Datum změny stavu registrace:

2/07/2014

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0209/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Kypr Francie Německo Řecko Irsko Itálie Nizozemsko
Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039286>