

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Autorisiert

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

VIMCO ενέσιμο γαλάκτωμα για πρόβατα και αίγες
VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Mutterschaf
Ziege, weiblich

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
8.98 cells / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Mutterschaf**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI03AB

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

17/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

92659/22-07-2019/K-0203801

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2019

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0209/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Frankreich Deutschland Griechenland Irland Italien
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039282>