

# VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Autorizado

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

### **Especies de destino:**

Ovejas  
Cabras

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)  
8.98 Células / 1.00 Dosis

---

### **Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:****• Ovejas**

- Meat and offal. 0 Día

**• Cabras**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI03AB

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/09/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

92659/22-07-2019/K-0203801

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/07/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0209/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Chipre Francia Alemania Grecia Irlanda Italia Países Bajos  
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en Estonio Inglés Francés Sueco Islandés Norwegian

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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