

# VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats

Autorizado

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats

Vimco emulsie voor injectie voor ooien en vrouwelijke geiten

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Ovejas

Cabras

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/01/2018

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 121005

---

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

17/01/2022

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Combined File of all Documents

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

### 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.