

VIMCO EMULSION INJECTABLE POUR BREBIS ET CHEVRES

Autorisé

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat
VIMCO EMULSION INJECTABLE POUR BREBIS ET CHEVRES

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton (brebis)
Chèvre (femelle adulte)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
8.98 cells / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:****• Mouton (brebis)**

- Viande et abats. 0 day

• Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI03AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/05/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7140160 7/2014

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/04/2019

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0209/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Chypre France Allemagne Grèce Irlande Italie Pays-Bas
Norvège Pologne Portugal Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/11/2023

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 30/11/2023

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 30/11/2023

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039295>