

VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats

Autorisé

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats
Vimco vet injeksjonsvæske, emulsjon til søye og hunngeit.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton (brebis)
Chèvre (femelle adulte)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / 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

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/12/2017

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

17-11671

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/12/2017

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.