

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039286>

# VIMCO

Autorizzato

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

VIMCO

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Ovino (pecora)

Capra (femmina adulta)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8.98 cellule / 1.00 Dose

### Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Uso intramuscolare:**

- 

**Ovino (pecora)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Capra (femmina adulta)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI03AB

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/07/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104651

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/07/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0209/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Francia Germania Grecia Irlanda Italia Paesi Bassi  
Norvegia Polonia Portogallo Romania

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 9/01/2024

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.