

Vimco Emulsie voor injectie

Toegelaten

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats

Vimco Emulsie voor injectie

Vimco Emulsion injectable

Vimco Emulsion zur Injektion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Ooien

Geiten

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.98 cells / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

**Wachttijd per toedieningsweg:
Intramusculair gebruik:**

-

Ooien

- Meat and offal. 0 day

-

Geiten

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI03AB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

12/01/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

7/06/2019

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0209/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Cyprus Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/03/2024

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/03/2024

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 25/03/2024

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.