

# VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Geautoriseerd

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

VIMCO ενέσιμο γαλάκτωμα για πρόβατα και αίγες  
VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Ooien  
Geiten

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
8.98 cells / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Griekenland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

17/09/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

92659/22-07-2019/K-0203801

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

21/07/2019

---

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

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039282>