

Vimco vet injeksjonsvæske, emulsjon til søye og hunngeist.

Autorisert

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Vimco vet injeksjonsvæske, emulsjon til søye og hunngeist.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

søye

voksen hunngeist

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

8.98 celler / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

søye

- Slakt. 0 dag

-

voksen hunngeist

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI03AB

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

17-11671

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2017

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0209/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG Kypros FR DE EL Irland IT NL NO PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 5/10/2023

Updated on: 7/10/2023

Nedlasting

Pakningsvedlegg

norsk (PDF)

Publisert på: 5/10/2023

Updated on: 7/10/2023

Nedlasting

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039310>