

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

Autorisert

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat
Vimco emulsão para injeção para ovelhas e cabras

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

søye
voksen hunngeist

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
8.98 Celler / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- **søye**

- Slakt. 0 dag

- **voksen hunn**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI03AB

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

28/04/2014

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

872/01/14DIVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/10/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0209/001

Gjeldende medlemsstater:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039312>