

VIMCO Emulsion for Injection for Ewes and Female Goats

Autorizado

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat

VIMCO Emulsion for Injection for Ewes and Female Goats

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

8.98 células / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:****• Sheep (ewe)**

- Meat and offal. 0 dia

• Goat (adult female)

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI03AB

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

22/08/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 17533/4018

Data de alteração do estado de autorização:

30/08/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0209/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Chipre França Alemanha Grécia Irlanda Itália
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039315>