

# VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats

Godkänd

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

VIMCO emulsion for injection for ewes and female goats

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Får (tacka)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
8.98 cells / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Får (tacka)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Goat (adult female)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI03AB

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

2/07/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

104651

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/07/2014

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0209/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Cypern Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien  
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.