

VIMCO Emulsion for Injection for Ewes and Female Goats

Auktoriserad

- Staphylococcus aureus, strain SP 140, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

VIMCO emulsion for injection for ewe and goat
VIMCO Emulsion for Injection for Ewes and Female Goats

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får (tacka)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:****• Får (tacka)**

- Meat and offal. 0 dygn

• Goat (adult female)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI03AB

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

22/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 17533/4018

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/08/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0209/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Documents

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.

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