

# GALAZEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Autorizado

- Mycoplasma agalactiae, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

GALAZEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caprino

Ovino

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

500000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 2.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI03AB

QI04AB

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/06/1993

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

56941/08-09-2008/K-0082701

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/12/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)