

Micogaláxia suspensão injetável

Autorizado

- Mycoplasma agalactiae, Inactivated
- Mycoplasma capricolum, Inactivated
- Mycoplasma mycoides, subsp. mycoides, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Micogaláxia suspensão injetável

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

720000000.00 unidade formadora de colónias / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

540000000.00 unidade formadora de colónias / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

540000000.00 unidade formadora de colónias / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco 50 ml

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/03/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

138/87DGV

Data da alteração do estado de autorização:

9/03/1988

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet