

GALAZEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Autorizado

- Mycoplasma agalactiae, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GALAZEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substância ativa:

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](#)

500000000.00 unidade formadora de colónias / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI03AB

QI04AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas M.A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/06/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

56941/08-09-2008/K-0082701

Data da alteração do estado de autorização:

9/12/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet