

ALPHA JECT micro 1 Noda

Autorisiert

Emulsion for injection for sea bass

ALPHA JECT micro 1 VNN Emulsion for

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain ALV1107, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

ALPHA JECT micro 1 Noda Emulsion for injection for sea bass ALPHA JECT micro 1 VNN Emulsion for

ALPHA JECT MICRO 1 NODA EMULSION INJECTABLE POUR BAR

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
0.07 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intraperitoneale Anwendung:

-

Seabass

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10X

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Available in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

29/05/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaq AS

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8820131 5/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0263/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Zypern Frankreich Griechenland Italien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-alpha-ject-micro-1-noda-emulsion-for-injection-for-sea-bass-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017191>