

ALPHA JECT micro 2000 emulsion for injection for sea bass

Autorizado

- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, strain AL 5051, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALPHA JECT micro 2000 emulsion for injection for sea bass

ALPHA JECT micro 2000 ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lubina

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.60 log 2 título geométrico medio" / 0.05 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 Unidad(es) de antígenos / 0.05 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

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

QI10X

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:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmaq AS

Fecha de autorización de comercialización:

5/12/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq AS

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY01025V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/12/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0306/001

Estados miembros afectados:

Croacia Chipre Francia Grecia Italia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.