

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

Autorizado

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain ALV1107, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Lubina

### **Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.07 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:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**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:**

30/11/2017

---

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

Pharmaq AS

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

71596/04-07-2023/K-0224401

---

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

3/07/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0263/001

---

**Estados miembros afectados:**

Croacia Chipre Francia Grecia Italia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

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