

ALPHA JECT MICRO 1 NODA EMULSION INYECTABLE PARA LUBINA

Autorizado

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain ALV1107, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALPHA JECT MICRO 1 NODA EMULSION INYECTABLE PARA LUBINA

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

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intraperitoneal:**

-

Lubina

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Bolsa de 500 ml que corresponde aproximadamente a 10.000 dosis

Bolsa de 250 ml que corresponde aproximadamente a 5.000 dosis

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](#) [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:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3597 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/11/2017

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 21/10/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Published on: 21/10/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Published on: 21/10/2024

[Descargar](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017182>