

# ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

Autorizado

- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain R-82, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Lubina

### **Vía de administración:**

Baño

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para baño

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Baño:**

- 

**Lubina**

- Fish meat. 0 Día

---

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

QI10C

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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:**

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmaq AS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/11/1996

---

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

Pharmaq AS

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

55242/24-08-2007/K-0115501

---

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

2/11/2022

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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