

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Etiqueta para el envase (frasco)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ALPHA JECT 2000 emulsión inyectable para lubina

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada dosis (0,1 ml) contiene:

Listonella anguillarum (*Vibrio anguillarum*) inactivado serotipo O1, cepa AL 112 RPS ≥ 75

Photobacterium damsela subsp. *piscicida* inactivado, cepa AL 5051
RPS ≥ 60

Adyuvante: Parafina líquida (aceite mineral)

3. FORMA FARMACÉUTICA

Emulsión inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

500 ml (5000 dosis)

5. ESPECIES DE DESTINO

Lubina (*Dicentrarchus labrax*)

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Tiempo(s) de espera: Cero grados-día.



9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.
La inyección accidental es peligrosa.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: mes/año
Una vez abierto utilizar antes de 10 horas.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado (entre 2-8°C).
No congelar.
Proteger de la luz directa del sol.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario.
Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

PHARMAQ AS
Skogmo Industriområde
Industrivegen 50
7863 Overhalla
Norway



Representante del titular:
Zoetis Spain S.L.
Parque Empresarial Vía Norte
Edificio nº 1
c/ Quintanavides nº 13
28050 Madrid - España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3633 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote: