

ALPHA JECT MICRO 2000 EMULSION INJECTABLE POUR BAR

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

ALPHA JECT micro 2000 emulsion for injection for sea bass

ALPHA JECT MICRO 2000 EMULSION INJECTABLE POUR BAR

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bar

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.60 log₂ geometric mean titre / 0.05 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intrapéritonéale:**

• Bar

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI10X

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

8/07/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Pharmaq AS

Autorité responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1052976 2/2021

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/07/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0306/001

États membres concernés:

Croatie France Grèce Italie

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/12/2023

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017700>