

# ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Biban de mare

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

30.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

**Forma farmaceutică:**

Suspensie pentru îmbăiere

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Biban de mare**

- Fish meat. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI10C

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Greece

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Pharmaq AS

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/11/1996

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Pharmaq AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

55242/24-08-2007/K-0115501

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/11/2022

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.