

ALPHA JECT micro 2000 emulsion for injection for sea bass

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ALPHA JECT micro 2000 emulsion for injection for sea bass

ALPHA JECT micro 2000 ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

риби от сем. Серениди

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

9.60 log₂ geometric mean titre / 0.05 millilitre(s)

Налично само в Английски
2.50 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10X

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmaq AS

Дата на разрешение за търговия:

5/12/2024

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmaq AS

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

CY01025V

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/12/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0306/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.