

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Разрешен

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа сьомга

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.20 antigen unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

атлантическа съомга

- Meat and offal. 0 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AL02

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](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Norwegian](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmaq AS

Дата на разрешение за търговия:

6/07/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmaq AS

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

02-1370

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/01/2015

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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