

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000014296>

ALPHA JECT micro 1 PD emulsion for injection for Atlantic salmon

Разрешен

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ALPHA JECT micro 1 PD emulsion for injection for Atlantic salmon

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

атлантическа съомга

- Meat. 0 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AA01

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](#)

Наличен в:

Ireland

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](#)**Притежател на разрешение за търговия:**

Pharmaq AS

Дата на разрешение за търговия:

4/12/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmaq AS

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10804/003/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/12/2015

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

NO/V/0010/001

Засегната държава членка:

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