

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

Разрешен

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

ALPHA JECT micro 5, stungulyf, fleyti fyrir atlantshafslax

Активно вещество:

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 съомга

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.70 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Налично само в Английски

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Налично само в Английски

12.60 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

атлантическа съомга

- Fish meat. 0 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AB03

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 Немски Естонски Английски Френски Италиански

Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Iceland

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:

6/10/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmaq AS

Отговорен орган:

Icelandic Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

IS/2/22/008/01

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/10/2022

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

NO/V/0017/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански 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.

Данни върху опаковката

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

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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