

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Losos atlantský

Cesta podání:

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.28 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intraperitoneální podání:**

-

Losos atlantský

- Meat. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI10AL02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmaq AS

Datum registrace:

15/03/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmaq AS

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10804/005/001

Datum změny stavu registrace:

15/03/2019

Referenční členský stát:

Norsko

Číslo procedury:

NO/V/0008/001

Dotčený členský stát:

Irsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.