

ALPHA JECT 5-3

Neregistrováno

injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ALPHA JECT 5-3 injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Léčivá látka:

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](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 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):

QI10AB03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

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:

8/08/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmaq AS

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/13/011/01

Datum změny stavu registrace:

1/05/2024

Referenční členský stát:

Norsko

Číslo procedury:

NO/V/0005/001

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.