

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Laks

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

-

Laks

- Meat. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI10AL02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmaq AS

Dato for markedsføringstilladelse:

15/12/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmaq AS

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

11-8504

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/12/2011

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NO/V/0008/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.