

# ALPHA JECT micro 1 PD emulsion for injection for Atlantic salmon

Autoriseret

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405,  
Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

ALPHA JECT micro 1 PD Emulsion for Injection, Vaccine for Atlantic Salmon

ALPHA JECT micro 1 PD injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 1 PD emulsion for injection for Atlantic salmon

---

### Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Laks

---

### Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgjengelig på [English](#)

80.00 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:**

QI10AA01

---

**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:**

Ireland

---

**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:**

4/12/2015

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Pharmaq AS

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10804/003/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/12/2015

---

**Referencemedlemsstat:**

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

---

**Procedurenummer:**

NO/V/0010/001

---

**Berørte medlemsstater:**

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

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

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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

---

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