

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

Zugelassen

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405,
Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#)
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#)
[slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Atlantic salmon

- Meat. 0 degree day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmaq AS

Zulassungsdatum:

26/11/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaq AS

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

14-10332

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/11/2015

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0010/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Irland

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.