

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Autorisiert

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:**intraperitoneale Anwendung:**

- **Atlantic salmon**

- Meat. 0 degree day

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

QI10AL02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

15/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaq AS

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10804/005/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/03/2019

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0008/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Irland Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014299>