

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Zugelassen

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Atlantic salmon

- Fleisch und Innereien. 0 degree day

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

QI10AB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

Packungsbeschreibung:

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:

14/09/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaq AS

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

24478

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/09/2008

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0219/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Finnland Island Norwegen

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