

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Εγκεκριμένο

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά

Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 antigen unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

•

Atlantic salmon

- Meat and offal. 0 degree day

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI10AL02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmaq AS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/07/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmaq AS

Αρμόδια αρχή:

Norwegian Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

02-1370

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/01/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.