

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ALPHA JECT micro 7 ILA injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 7 ILA i

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

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

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.70 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

12.60 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 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:

QI10AL04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Διαθέσιμο σε:

Norway

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

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:

12/02/2019

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmaq AS

Αρμόδια αρχή:

Norwegian Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

17-11914

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/02/2019

Κράτος Μέλος αναφοράς:

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

Αριθμός διαδικασίας:

NO/V/0021/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

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

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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