

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

Autorizado

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.05 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Salmón atlántico

- Meat. 0 Grado día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmaq AS

Fecha de autorización de comercialización:

26/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq AS

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

14-10332

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/11/2015

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0010/001

Estados miembros afectados:

Irlanda

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.