

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizado

- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aliivibrio salmonicida*, strain AL 1134, Inactivated
- *Moritella viscosa*, strain AL 266, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, strain AL V103, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

0.28 Unidad(es) de antígenos / 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):

QI10AL02

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:

15/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq AS

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

11-8504

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2011

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0008/001

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.