

ALPHA JECT 3000 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALPHA JECT 3000 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks
ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Principio activo:

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" / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Salmón atlántico

- Meat and offal. 0 Grado día

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

QI10AB02

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](#)

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:

24/11/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq AS

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

07-5472

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2012

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0219/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Finlandia Islandia Noruega

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.

Combined File of all Documents

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.