

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizado

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

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

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:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

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:

14/09/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq AS

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

24478

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/09/2008

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