

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

Autorizado

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALPHA JECT micro 5, 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](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.70 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.05

Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 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](#)

12.60 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.05

Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Salmón atlántico

- Fish meat. 0 Grado día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QI10AB03

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:

Islandia

Disponible en:

Islandia

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:

6/10/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq AS

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/22/008/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/10/2022

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0017/001

Estados miembros afectados:

Islandia

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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