

# ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Volitatud

- *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

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

---

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

### Loomaliigid:

atlandi lõhe

---

### Manustamisviis:

Intraperitoneaalne

---

# Ravimiandmed

## Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.28 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

---

## Ravimvorm:

Süsteemulsioon

---

## Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

### Intraperitoneaalne:

- 

#### atlandi lõhe

- liha. 0 degree day

---

## Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

### (ATCvet) kood:

QI10AL02

---

## Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

---

## Müügiloa staatus:

Valid

---

## Müügiluba riikides:

Norra

---

**Saadaval:**

Norra

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Pharmaq AS

---

**Müügiloa kuupäev:**

15/12/2011

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Pharmaq AS

---

**Vastutav asutus:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Müügiloa number:**

11-8504

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

15/12/2011

---

**Viiteliikmesriik:**

Norra

---

**Müügiloamenetluse number:**NO/V/0008/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**Iirimaa Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.