

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Myönnetty

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Atlantinlohi

Antoreitti:

Vatsaonteloon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.20 antigen unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Vatsaonteloon:

-

Atlantinlohi

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI10AL02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmaq AS

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/07/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmaq AS

Vastaava viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

02-1370

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/01/2015

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.