

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ALPHA JECT micro 7 ILA i

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](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Atlantinlohi

Antoreitti:

Vatsaonteloon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.70 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

12.60 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Vatsaonteloon:

-

Atlantinlohi

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI10AL04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Norway

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Pharmaq AS

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/02/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmaq AS

Vastaava viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

17-11914

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/02/2019

Viitejäsenvaltio:

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

Prosessinnumero:

NO/V/0021/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

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

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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