

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ALPHA JECT 3000 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks
ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Vaikuttava aine:

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](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Vatsaonteloon:

-

Atlantinlohi

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI10AB02

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 [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Pharmaq AS

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/11/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmaq AS

Vastaava viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

07-5472

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/10/2012

Viitejäsenvaltio:

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

Prosessinumero:

IE/V/0219/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

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

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

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

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

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Combined File of all Documents

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.