

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

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Saumon atlantique

### Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
0.20 antigen unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intrapéritonéale:**

- 

#### **Saumon atlantique**

- Viande et abats. 0 degree day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI10AL02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Norvège

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmaq AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/07/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Pharmaq AS

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

02-1370

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/01/2015

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.