

ALPHA JECT 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Non
autorisé

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ALPHA JECT 5-3 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](#)

Espèces cibles:

Saumon atlantique

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Saumon atlantique

- Chair et peau. 0 degree day

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

QI10AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

8/08/2013

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

Pharmaq AS

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/13/011/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/05/2024

État membre de référence:

Norvège

Numéro de procédure:

NO/V/0005/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Notice

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