

# ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

---

**Substance(s) active(s):**

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](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

**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):**

QI10AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**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:**

1/10/2002

---

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

Pharmaq AS

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10804/001/001

---

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

1/10/2002

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0219/001

---

**États membres concernés:**

Danemark Finlande Islande Norvège

---

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.

Fichier combinant tous les documents

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