

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:

Norvège

Disponible en:

Norvège

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:

24/11/2008

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

Pharmaq AS

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

07-5472

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2012

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

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