

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

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

10.70 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

12.60 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Saumon atlantique

- Chair de poisson. 0 degree day

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

QI10AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Disponible en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:

6/10/2022

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

Pharmaq AS

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/22/008/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/10/2022

État membre de référence:

Norvège

Numéro de procédure:

NO/V/0017/001

États membres concernés:

Islande

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Etiquetage

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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