

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Odobreno

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

0.28 antigen unit(s) / 0.05 mililitar

Dostupan samo u engleski

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitar

Dostupan samo u engleski

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitar

Dostupan samo u engleski

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitar

Dostupan samo u engleski

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitar

Dostupan samo u engleski

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intraperitonejski:

-

Atlantic salmon

- Meat. 0 degree day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI10AL02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Ireland

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pharmaq AS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/03/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pharmaq AS

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10804/005/001

Datum promjene statusa odobrenja:

15/03/2019

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

NO/V/0008/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.