

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

Odobreno

- 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 5, 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](#)

### 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](#)

10.70 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 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](#)

12.60 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intraperitonejski:

- 

#### Atlantic salmon

- Fish meat. 0 degree day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI10AB03

---

### 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:**

Norway

---

**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:**

10/10/2022

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Pharmaq AS

---

**Nadležno tijelo:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Broj odobrenja:**

21-14286

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

10/10/2022

---

**Referentna država članica:**

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

---

**Broj postupka:**

**Dotična država članica:**

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

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.