

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Engedélyezett

- Infectious salmon anaemia virus, Inactivated
- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ALPHA JECT micro 7 ILA injekciós szuszpenzió, emulzió til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

lázac

Alkalmazás módja:

Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.28 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intraperitonealis alkalmazás:**

-

lazac

- Meat and offal. 0 degree day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI10AL04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Norway

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pharmaq AS

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/02/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pharmaq AS

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

17-11914

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/02/2019

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

NO/V/0021/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.