

# ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Engedélyezett

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

lazac

### Alkalmazás módja:

Intraperitonealis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **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:**

QI10AB02

---

### **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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Elérhető:**

Iceland

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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:

6/06/2008

---

### Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pharmaq AS

---

### Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

---

### Engedély száma:

IS/2/08/001/01

---

### Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/11/2012

---

### Referencia tagállam:

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

---

### Eljárás száma:

IE/V/0219/001

---

### Érintett tagállamok:

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

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

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

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

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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