

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Viðurkennt

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol:

-

Atlantshafslax

- Kjöt. 0 degree day

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10AL02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmaq AS

Dagsetning markaðsleyfis:

15/12/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmaq AS

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

11-8504

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/12/2011

Umsjónarland (RMS):

Noregur

Ferilsnúmer:

Páttökulönd (CMS):

Írland Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.