

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ALPHA JECT micro 7 ILA injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol:

-

Atlantshafslax

- Kjöt og innmatur. 0 degree day

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

QI10AL04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Pharmaq AS

Dagsetning markaðsleyfis:

12/02/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmaq AS

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

17-11914

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/02/2019

Umsjónarland (RMS):

Noregur

Ferilsnúmer:

NO/V/0021/001

Þátttökulönd (CMS):

Ísland

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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