

ALPHA JECT micro 5, stungulyf, fleyti fyrir atlantshafslax

Heimilað

- 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 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

ALPHA JECT micro 5, stungulyf, fleyti fyrir atlantshafslax

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

- Fish meat. 0 degree day

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

QI10AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmaq AS

Dagsetning markaðsleyfis:

6/10/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmaq AS

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/22/008/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/10/2022

Umsjónarland (RMS):

Noregur

Ferilsnúmer:

NO/V/0017/001

Þátttökulönd (CMS):

Ísland

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Áletranir

Fylgiseðill

Samantekt á eiginleikum lyfs