

ALPHA JECT micro 1 PD emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizzato

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405,
Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

ALPHA JECT micro 1 PD Emulsion for Injection, Vaccine for Atlantic Salmon

ALPHA JECT micro 1 PD injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 1 PD emulsion for injection for Atlantic salmon

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

salmone dell'atlantico

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intraperitoneale:**

-

salmone dell'atlantico

- carne. 0 grado giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

17/12/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Pharmaq AS

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 21714/4005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/08/2022

Stato membro di riferimento:

Norvegia

Numero di procedura:

NO/V/0010/001

Stati membri interessati:

Irlanda

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014280>