

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizzato

- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aliivibrio salmonicida*, strain AL 1134, Inactivated
- *Moritella viscosa*, strain AL 266, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, strain AL V103, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

salmone dell'atlantico

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.28 unità di antigene / 0.05 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intraperitoneale:**

-

salmone dell'atlantico

- carne. 0 grado giorno

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

QI10AL02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmaq AS

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

11-8504

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/12/2011

Stato membro di riferimento:

Norvegia

Numero di procedura:NO/V/0008/001

Stati membri interessati:

Irlanda

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

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommaro delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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