

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

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](#)

0.28 unità di antigene / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 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:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

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:

15/03/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmaq AS

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10804/005/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/03/2019

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

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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