

# ALPHA JECT 5-3 inieksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Non  
autorizzato

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ALPHA JECT 5-3 inieksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

---

### **Sotsanza attiva:**

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](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 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):**

QI10AB03

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Islanda

---

### **Descrizione della confezione:**

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:**

8/08/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmaq AS

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/13/011/01

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/05/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Norvegia

---

**Numero di procedura:**

NO/V/0005/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.