

ALPHA JECT 3000 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Sostanza attiva:

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 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

salmone dell'atlantico

- carni e frattaglie. 0 grado giorno

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

QI10AB02

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](#)

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:

1/10/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmaq AS

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10804/001/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/2002

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0219/001

Stati membri interessati:

Danimarca Finlandia Islanda Norvegia

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 (@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.