

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 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

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:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

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:

24/11/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmaq AS

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

07-5472

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/2012

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 (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.

Foglio illustrativo

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