

# ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

Autorizzato

- 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 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

ALPHA JECT micro 5, stungulyf, fleyti fyrir atlantshafslax

### 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](#)

10.70 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 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](#)

12.60 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso intraperitoneale:

- 

**salmone dell'atlantico**

- carne di pesce. 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:

Autorizzato

---

### Autorizzato in:

Islanda

---

### Disponibile in:

Islanda

---

**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:**

6/10/2022

---

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

Pharmaq AS

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/22/008/01

---

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

6/10/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Norvegia

---

**Numero di procedura:**

NO/V/0017/001

---

**Stati membri interessati:**

Islanda

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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.

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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