

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Igaliotas

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Atlantinė lašiša

Naudojimo būdas:

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

0.28 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

- Atlantinė lašiša**

- Meat. 0 degree day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI10AL02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

15/03/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmaq AS

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos pažymėjimo numeris:

VPA10804/005/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/03/2019

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.