

ALPHA JECT 6-2 injekcijosvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Igaliotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ALPHA JECT 6-2 injekcijosvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

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](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

0.20 antigen unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

• Atlantinė lašiša

- Meat and offal. 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 [Norwegian](#)

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:

6/07/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmaq AS

Atsakinga institucija:

NOMA

Registracijos pažymėjimo numeris:

02-1370

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/01/2015

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

Documents

alpha ject62.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038814>