

ALPHA JECT 5-3 injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Nav
atļautas

- *Aeromonas salmonicida*, subsp. *salmonicida*, Inactivated
- *Aliivibrio salmonicida*, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, Inactivated
- *Moritella viscosa*, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

ALPHA JECT 5-3 injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Alpha ject 5-3 injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Atlantijas lasis

Lietošanas veids:

intraperitoneālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

90.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

60.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intraperitoneālai lietošanai:

-

Atlantijas lasis

- Gaļa. 0 grāddiena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI10AB03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Pharmaq AS

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/03/2011

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Pharmaq AS

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

03-1814

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/05/2024

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

NO/V/0005/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.