

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Atļautas

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injekcijasvæske, emulsjon til atlantisk laks

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

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](#)

0.28 antigēnu vienība(s) / 0.05 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

60.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.05 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

90.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.05 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.05 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.05 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

70.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.05 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intraperitoneālai lietošanai:

-

Atlantijas lasis

- Gaļa. 0 grāddiena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QI10AL02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Norway

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

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:

15/12/2011

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Pharmaq AS

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

11-8504

Atļaujas statusa maiņas datums:

15/12/2011

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

Attiecīgās dalībvalstis:

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

Pieejamas tikai [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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

Zāļu apraksts

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

Visu dokumentu apvienotais fails

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