

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

Atļautas

- 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 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

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](#)

10.70 log2 cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 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](#)

12.60 log2 cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 0.05 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intraperitoneālai lietošanai:

-

Atlantijas lasis

- Zivju gaļa. 0 grāddiena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI10AB03

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:

10/10/2022

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Pharmaq AS

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

21-14286

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/10/2022

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

NO/V/0017/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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.

Marķējuma teksts

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.