

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Toegelaten

- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aliivibrio salmonicida*, strain AL 1134, Inactivated
- *Moritella viscosa*, strain AL 266, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, strain AL V103, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Atlantische zalm

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Atlantische zalm

- Meat. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10AL02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws

Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Noorwegen

Beschikbaar in:

Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmaq AS

Handelsvergunningsdatum:

15/12/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmaq AS

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

11-8504

Datum toelatingswijziging:

15/12/2011

Rapporterende lidstaat:

Noorwegen

Procedurenummer:

NO/V/0008/001

Betrokken lidstaten:

Ierland

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.