

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

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](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intraperitoneaal gebruik:**

-

Atlantische zalm

- Meat and offal. 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

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Norwegian

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:

6/07/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmaq AS

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

02-1370

Datum toelatingswijziging:

16/01/2015

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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