

ALPHA JECT 6 Flavo

injeektionsvæske, emulsjon til regnbueørret

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
- *Flavobacterium psychrophilum*, strain AL 20055, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ALPHA JECT 6 Flavo injeektionsvæske, emulsjon til regnbueørret

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):

Regenboogforel

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

12.60 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 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](#)

9.80 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Injection:**

-

Regenboogforel

- Meat. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10BB04

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](#)

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:

10/07/2026

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmaq AS

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

22-14587

Datum toelatingswijziging:

10/07/2026

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.