

ALPHA JECT 5-3

Geautoriseerd

injeksvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ALPHA JECT 5-3 injeksvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Alpha ject 5-3 injeksvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

ALPHA JECT 5-3 Stungulyf, fleyti handa löxum

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Atlantische zalm

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneaal gebruik:

. Atlantische zalm

- Meat. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10AB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

IJsland

Available in:

IJsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

8/08/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Pharmaq AS

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Toelatingsnummer:

IS/2/13/011/01

Wijzigingsdatum status toelating:

9/12/2016

Rapporterende lidstaat:

Noorwegen

Procedurenummer:

NO/V/0005/001

Betrokken lidstaten:

IJsland

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014277>