

ALPHA JECT 3000 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Werkzame stof:

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 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Atlantische zalm

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Ierland

Beschikbaar in:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

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:

1/10/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmaq AS

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10804/001/001

Datum toelatingswijziging:

1/10/2002

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0219/001

Betrokken lidstaten:

Denemarken Finland IJsland Noorwegen

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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