

Alpha ERM Salar, injeksjonsvæske, suspensjon til atlantisk laks

Autorisert

- Yersinia ruckeri, serotype O1b, strain AL 3253, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Alpha ERM Salar, injeksjonsvæske, suspensjon til atlantisk laks

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

atlantisk laks

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

70.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.03 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

atlantisk laks

- Alt relevant vev. 0 døgnggrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AB04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

500 ml vaksinepose av flerlags plastfolie

250 ml vaksinepose av flerlags plastfolie

10x500 ml vaksinepose av flerlags plastfolie

10x250 ml vaksinepose av flerlags plastfolie

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmaq AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/04/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmaq AS

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

19-12915

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/04/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Pakningsvedlegg