

ALPHA JECT micro 7 ILA

injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ALPHA JECT micro 7 ILA injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

atlantisk laks

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

60.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.05 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.28 antigenenhet(er) / 0.05 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.70 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.05 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.05 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.05 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.05 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.60 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.05 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intraperitoneal bruk:**

-

atlantisk laks

- Slakt. 0 døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AL04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

500 ml pose av flerlags plastfolie. Injeksjonsporten er lukket med en gummipropp med forsegling.

250 ml pose av flerlags plastfolie. Injeksjonsporten er lukket med en gummipropp med forsegling.

10x500 ml pose av flerlags plastfolie. Injeksjonsporten er lukket med en gummipropp med forsegling

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmaq AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmaq AS

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

17-11914

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/02/2019

Referanse medlemsstat:

NO

Prosedyrenummer:

NO/V/0021/001

Gjeldende medlemsstater:

IS

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

Dokumenter

Preparatomtale

Pakningsvedlegg

Merking