

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorisert

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
70.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
75.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

atlantisk laks

- Slakt. 0 døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Tilgjengelig i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmaq AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/09/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmaq AS

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

24478

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/09/2008

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0219/001

Gjeldende medlemsstater:

DK FI IS NO

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