

ALPHA JECT micro 5

injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Autorisert

- 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 5 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

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

- Fiskekjøtt. 0 døgnggrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmaq AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/10/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmaq AS

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

21-14286

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/10/2022

Referanse medlemsstat:

NO

Prosedyrenummer:

NO/V/0017/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Labelling

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.