

ALPHA JECT 5-3

injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Niedopuszczony
do obrotu

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ALPHA JECT 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie dootrzewnowe:**

-

Atlantic salmon

- Meat. 0 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10AB03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmaq AS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/08/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pharmaq AS

Organ odpowiedzialny:

Icelandic Medicines Agency

Numer pozwolenia:

IS/2/13/011/01

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/05/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NO/V/0005/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.