

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Upoważniony

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2A, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie dootrzewnowe:

- **Atlantic salmon**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10AB02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

1/10/2002

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Pharmaq AS

Organ odpowiedzialny:

HPRA

Numer pozwolenia:

VPA10804/001/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/2002

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

IE/V/0219/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080356>