

ALPHA JECT 3 FPV EMULSION INYECTIONABLE PARA LUBINA

Upoważniony

- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated
- *Photobacterium damsela* subsp. *piscicida*, strain AL 5051, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

ALPHA JECT 3 FPV EMULSION INYECTIONABLE PARA LUBINA

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie dootrzewnowe:

- **Seabass**

- Meat. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10X

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

12/01/2023

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Pharmaq AS

Organ odpowiedzialny:

(AEMPS)

Numer pozwolenia:

4131 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/01/2023

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108462>