Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000014279

ALPHA JECT micro 1 PD Emulsion for Injection, Vaccine for Atlantic Salmon

Autorizado

• Salmon pancreas disease virus, strain AL V405, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALPHA JECT micro 1 PD Emulsion for Injection, Vaccine for Atlantic Salmon ALPHA JECT micro 1 PD injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>estónio</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>eslovénio</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração: Via intraperitoneal:

Atlantic salmon

- Meat. 0 degree day

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u>
Titular da autorização de introdução no mercado: Pharmaq AS
Data de autorização de introdução no mercado: 26/11/2015
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Pharmaq AS
Autoridade responsável: Norwegian Medical Products Agency
Número da autorização: 14-10332
Data da alteração do estado de autorização: 26/11/2015
Estado-Membro de referência: Noruega
Número de procedimento: NO/V/0010/001
Estados-Membros envolvidos: Irlanda Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.