

# 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 [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intraperitoneal

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitro(s)

---

**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

---

**Autorizado 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 inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**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](http://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.