

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

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.