

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizado

- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aliivibrio salmonicida*, strain AL 1134, Inactivated
- *Moritella viscosa*, strain AL 266, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, strain AL V103, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.28 unidade(s) antigénica / 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):

QI10AL02

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:

15/12/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmaq AS

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

11-8504

Data da alteração do estado de autorização:

15/12/2011

Estado-Membro de referência:

Noruega

Número de procedimento:

NO/V/0008/001

Estados-Membros envolvidos:

Irlanda Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.