

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Autorizado

- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

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

0.20 unidade(s) antigénica / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intraperitoneal:**

-

Atlantic salmon

- Meat and offal. 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

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Norwegian

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:

6/07/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmaq AS

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

02-1370

Data da alteração do estado de autorização:

16/01/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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