

ALPHA JECT 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Não
autorizado

- *Moritella viscosa*, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, subsp. *salmonicida*, Inactivated
- *Aliivibrio salmonicida*, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALPHA JECT 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Alpha ject 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

ALPHA JECT 5-3 Stungulyf, fleyti handa löxum

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Especies-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

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 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):

QI10AB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Islândia

Descrição da embalagem:

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:

8/08/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmaq AS

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

IS/2/13/011/01

Data da alteração do estado de autorização:

1/05/2024

Estado-Membro de referência:

Noruega

Número de procedimento:

NO/V/0005/001

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.