

# 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](#)

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

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](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.