

# ALPHA JECT 3000 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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

### **Substância ativa:**

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 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **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):**

QI10AB02

---

### **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](#)

---

## 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:**

24/11/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pharmaq AS

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

07-5472

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/10/2012

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0219/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca Finlândia Islândia Noruega

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### 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.

### Package Leaflet

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