

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizado

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, 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](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

70.00 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:

Finlândia

Disponibilidade:

Finlândia

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:

14/09/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmaq AS

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

24478

Data da alteração do estado de autorização:

14/09/2008

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