

ALPHA JECT micro 1 PD Emulsion for Injection, Vaccine for Atlantic Salmon

Autorizat

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALPHA JECT micro 1 PD Emulsion for Injection, Vaccine for Atlantic Salmon
ALPHA JECT micro 1 PD injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
80.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

-

Somonul de Atlantic

- Carne. 0 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Norway

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmaq AS

Data autorizației de comercializare:

26/11/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmaq AS

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

14-10332

Data modificării statusului autorizației:

26/11/2015

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

NO/V/0010/001

State membre interesate:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză Islandeză Norwegian

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.