

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizat

- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

0.28 antigen unit(s) / 0.05 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intraperitoneală:

- **Somonul de Atlantic**

- Carne. 0 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10AL02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

15/12/2011

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pharmaq AS

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medicines Agency

Numărul autorizației:

11-8504

Data modificării statusului autorizației:

15/12/2011

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NO/V/0008/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014282>