

ALPHA JECT 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Neautorizat

- Moritella viscosa, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 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):

QI10AB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmaq AS

Data autorizației de comercializare:

8/08/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmaq AS

Autoritatea responsabilă:

Icelandic Medicines Agency

Numărul autorizației:

IS/2/13/011/01

Data modificării statusului autorizației:

1/05/2024

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

NO/V/0005/001

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.