

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizat

- Aeromonas salmonicida, strain AL2017, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain AL 112, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALPHA JECT 3000 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

-

Somonul de Atlantic

- Carne și organe. 0 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10AB02

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](#)

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:

24/11/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmaq AS

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

07-5472

Data modificării statusului autorizației:

1/10/2012

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

IE/V/0219/001

State membre interesate:

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

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

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

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

Combined File of all Documents

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.