

ALPHA JECT 5-3

Neoprávnený

injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

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

Alpha ject 5-3 injekšjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneálne použitie:

• Atlantic salmon

- Meat. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10AB03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

28/03/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmaq AS

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

03-1814

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/05/2024

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:

NO/V/0005/001

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014276>