

File downloaded on 2026-05-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014279>

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

Oprávněný

- Salmon pancreas disease virus, strain AL V405,
Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#)
[Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraperitoneálne použitie:

•

Atlantic salmon

- Meat. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Dostupné v:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmaq AS

Dátum registrácie lieku:

26/11/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmaq AS

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

14-10332

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/11/2015

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:

NO/V/0010/001

Dotknuté členské štáty:

Írsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.