

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraperitoneálne použitie:

-

Atlantic salmon

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10AB02

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:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

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](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmaq AS

Dátum registrácie lieku:

1/10/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmaq AS

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10804/001/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/10/2002

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0219/001

Dotknuté členské štáty:

Dánsko Fínsko Island Nórsko

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. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

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