

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ALPHA JECT micro 5, emulsion for injection for Atlantic salmon.

ALPHA JECT micro 5, stungulyf, fleyti fyrir atlantshafslax

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 [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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](#)

10.70 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

12.60 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraperitoneálne použitie:

-

Atlantic salmon

- Fish meat. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10AB03

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:

Island

Dostupné v:

Island

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmaq AS

Dátum registrácie lieku:

6/10/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmaq AS

Zodpovedný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Číslo registrácie:

IS/2/22/008/01

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/10/2022

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:

NO/V/0017/001

Dotknuté členské štáty:

Island

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Označenie obalu

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.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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