

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

Ni
odobreno

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ALPHA JECT 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks
Alpha ject 5-3 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

atlantski losos

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba:

-

atlantski losos

- Meat. 0 degree day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI10AB03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pharmaq AS

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/03/2011

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pharmaq AS

Pristojni organ:

Norwegian Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

03-1814

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/05/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

NO/V/0005/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.