

## ALPHA JECT micro 7 ILA i

Ima dovoljenje za  
promet

- Infectious salmon anaemia virus, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

ALPHA JECT micro 7 ILA injekcijsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 7 ILA i

### 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](#)

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](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.28 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

---

**Farmacevtska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intraperitonealna uporaba:**

- 

**atlantski losos**

- Meat and offal. 0 degree day

---

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

QI10AL04

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Na voljo v:**

Norway

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

---

## 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:**

12/02/2019

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Pharmaq AS

---

**Pristojni organ:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

17-11914

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/02/2019

---

**Referenčna država članica:**

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

---

**Številka postopka:**

NO/V/0021/001

---

**Zadevne države članice:**

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

---

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

Označevanje

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