

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

ALPHA JECT micro 6 injeksjonsvæske, emulsjon til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 6 emulsion for injection for atlantic salmon

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Atlantlax

Administreringsväg:

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
0.28 antigen unit(s) / 0.05 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
90.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
70.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intraperitoneal användning:

-

Atlantlax

- Meat. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10AL02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmaq AS

Godkännandedatum:

15/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmaq AS

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10804/005/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/03/2019

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Irland Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.