

ALPHA JECT micro 7 ILA i

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ALPHA JECT micro 7 ILA injektionsvätska, emulsion til atlantisk laks

ALPHA JECT micro 7 ILA i

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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Atlantlax

Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.05 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.70 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 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](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intraperitoneal användning:

-

Atlantlax

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10AL04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Finns tillgänglig endast på Norwegian

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:

12/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmaq AS

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

17-11914

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/02/2019

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

NO/V/0021/001

Berörda medlemsstater:

Island

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.