

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

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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

ALPHA JECT 5-3 Stungulyf, fleyti handa löxum

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](#)

Djurslag:

Atlantlax

Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intraperitoneal användning:

-

Atlantlax

- Meat. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10AB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Island

Förpackningsbeskrivning:

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:

8/08/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmaq AS

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/13/011/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/05/2024

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

NO/V/0005/001

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.