

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Godkänd

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain AL 104, Inactivated
- *Aeromonas salmonicida*, strain AL2017, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ALPHA JECT 3000 Emulsion for injection for Atlantic salmon

Aktiv substans:

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](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intraperitoneal användning:

-

Atlantlax

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

Tillgänglig i:

Finland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmaq AS

Godkännandedatum:

14/09/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmaq AS

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

24478

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/09/2008

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0219/001

Berörda medlemsstater:

Danmark Finland Island Norge

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