

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Údaraithe

- Moritella viscosa, strain AL 21355, Inactivated

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid inpheireatóinéim

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

14.60 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Eibleacht le haghaidh insteallta

**Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:
Úsáid inpheireatóinéim:**

-

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI10AB03

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Pharmaq AS

Dáta Údaraithe Margaíochta:

11/02/2026

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Pharmaq AS

An t-údarás atá freagrach:

Icelandic Medicines Agency

Uimhir an údaraithe:

IS/2/26/003/01

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

1/12/2025

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

NO/V/0020/001

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Lipéadú

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.