

File downloaded on 2026-04-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000983120>

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Odobreno

- Moritella viscosa, strain AL 21355, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intraperitonejski:

•

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI10AB03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Norway

Opis paketa:

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pharmaq AS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/03/2023

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pharmaq AS

Nadležno tijelo:

Norwegian Medical Products Agency

Broj odobrenja:

21-14504

Datum promjene statusa odobrenja:

30/03/2023

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

NO/V/0020/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.