

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Heimilað

- Moritella viscosa, strain AL 21355, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol:

-

Atlantshafslax

- All relevant tissues. 0 degree day

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmaq AS

Dagsetning markaðsleyfis:

11/02/2026

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmaq AS

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/26/003/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2025

Umsjónarland (RMS):

Noregur

Ferilsnúmer:

NO/V/0020/001

Þátttökulönd (CMS):

Ísland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Fylgiseðill

Íslenska (PDF)

Birt: 26/08/2026

Sækja

Samantekt á eiginleikum lyfs

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.