

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

QI10AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Pharmaq AS

Dagsetning markaðsleyfis:

30/03/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmaq AS

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

21-14504

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/03/2023

Umsjónarland (RMS):

Noregur

Ferilsnúmer:

NO/V/0020/001

Þáttökulönd (CMS):

Ísland

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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