

Gripork

Разрешен

- Influenza A virus, subtype H3N2, strain G (swine), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H3N2, strain SH (swine), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H1N1, strain OLL (swine), Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gripork

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

23/06/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra, S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

271/89DGV

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/08/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.