

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

GRIPORK инжекционна емулсия за свине

2. Състав

Всяка доза (2 ml) съдържа:

Активни вещества:

Инактивиран вирус на Инфлуенца по свинете, щам А (H_{sw}1N1) OLL $\geq 10^8$ ЕИД₅₀
Инактивиран вирус на Инфлуенца по свинете, щам А (H_{sw}3N2) G $\geq 10^8$ ЕИД₅₀

Хомогенна белезникава емулсия

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Свине.

4. Показания за употреба

Предотвратяване възникването и развитието на Инфлуенца (Грип).

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да се ваксинират само здрави животни.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

За потребителите:

Този продукт съдържа минерално масло. Случайното инжектиране/самоинжектиране може да предизвика силна болка и подуване, особено при инжектиране в става или пръст, в редки случаи е възможно да се загуби засегнатия пръст, ако не е оказана навреме лекарска помощ.

Ако по случайност сте инжектирани с този ветеринарен лекарствен продукт, потърсете спешно съвет от лекар и носете листовката с Вас, дори да е инжектирано съвсем малко количество.

Ако болката продължава повече от 12 часа след медицинския преглед, потърсете отново съвет от лекаря.

За лекарите:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа минерално масло. Дори да са инжектирани

малки количества, случайното инжектиране с този ветеринарен лекарствен продукт може да предизвика поява на силен оток, който може например да доведе до исхемична некроза и дори до загуба на пръст. Необходима е НЕЗАБАВНА, компетентна хирургическа намеса. Възможно е да се наложи инцизия и иригация на инжектираното място, особено ако са засегнати пулпата на пръста или сухожилието.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:
Не са известни.

Предозиране:

Не предизвиква неблагоприятни реакции.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

7. Неблагоприятни реакции

Свине:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакция на свръхчувствителност ¹ (включително анафилаксия)
--	---

¹ В такъв случай трябва да се проведе подходяща антихистаминова терапия.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: <https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Свине: 1-2 ml/ животно.

Ваксината се прилага интрамускулно във врата.

Препоръчителна ваксинационна програма:

Свинеферми със затворен цикъл на производство:

Свинемайки: Ваксинирайте всички свине-майки с една ваксинална доза (2 ml), независимо от физиологичното състояние, в което се намират (бременни или лактиращи). Реваксинирайте 21 дни по-късно, като използвате същата ваксинална доза.

Препоръчва се също да се извърши реваксинация в напреднала бременност (около месец преди опрасването) или да се провеждат периодични реваксинации на всеки 6 месеца.

Нерези: Ваксинирайте всички животни с 1 ваксинална доза (2 ml) и реваксинирайте след 21 дни. Провеждайте периодични реваксинации на всеки 6 месеца с 1 ваксинална доза (2 ml).

Приплоди: Ваксинирайте всички животни на възраст 30 – 40 дни с 1/2 ваксинална доза (1 ml). Реваксинирайте на възраст 60 – 65 дни с пълна ваксинална доза (2 ml).

Свинеугоителни комплекси:

Ваксинирайте всички животни с 1/2 ваксинална доза (1 ml) при вкарване в помещенията. Реваксинирайте след 21 дни с пълна ваксинална доза (2 ml).

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Разклатете добре преди употреба;

Препоръчва се ваксината да се прилага при температура между 15 °C – 25 °C.

10. Карентни срокове

Нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да се пази от замръзване.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикет след Годен до: /Ехр. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: незабавна употреба.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

Номера на разрешението за търговия: 0022-1538

Опаковки:

Флакони от 10 дози

Флакон от 50 дози

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

03/2026

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135.
17170 AMER (Girona) ИСПАНИЯ.
Tel. +34 972 43 06 60

17. Допълнителна информация

4/22/2026

X

Д-Р КРАСИМИР КОЛЕВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР
Signed by: KRASIMIR KOLEV KOLEV