

GRIPORK emulsion for injection for pigs

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GRIPORK emulsion for injection for pigs

GRIPORK emulsion for injection for pigs

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Smågris

So

Avlsorne

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Smågris

- Meat and offal. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

-

Avlsorne

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AA03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/11/2025

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10846/021/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/11/2025

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0470/001/MR

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet