

GRIPORK emulsion for injection for pigs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GRIPORK emulsion for injection for pigs

GRIPORK emulsion for injection for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Porc (porcelet sevré)

Porc (femelle)

Porc (mâle pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (porcelet sevré)

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

•

Porc (mâle pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/11/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10846/021/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/11/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0470/001/MR

États membres concernés:

France Irlande

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet