

# 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 INYECTABLE PARA PORCINO

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:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## 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:**

2/09/1986

---

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2526 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/05/2012

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.