

DIVENCE PENTA (--)- Lyophilisate and solvent for emulsion for injection

Registrováno

- Bovine viral diarrhoea virus 2, protein E2 (recombinant)
- Bovine viral diarrhoea virus 1, protein E2 (recombinant)
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine herpesvirus 1, strain CEDDEL, gE- tk- double-gene deleted, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DIVENCE PENTA (--)- Lyophilisate and solvent for emulsion for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AH

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,

Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum registrace:

9/04/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.

Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.
Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/04/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 15/06/2026

Stážení

ema-puar-v6175-divencepenta-en.pdf