

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

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionsemulsion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AH

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

9/04/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/10/2025

Herunterladen

ema-puar-v6175-divencepenta-en.pdf