

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

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{5.2} - 10^{6.5} CCID50 Comments:lyophilisate (per dose of 2ml)

Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{6.3} - 10^{7.6} CCID50* Comments:lyophilisate (per dose of 2ml)

Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 20^{6.2} EU** Comments:lyophilisate (per dose of 2ml) Index:2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 31.6 EU** Comments:lyophilisate (per dose of 2ml) Index:3

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 21.0 EU** Comments:lyophilisate (per dose of 2ml) Index:4

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Bovino

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AH

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,

Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra, S.A.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/04/2024

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 31/05/2024

[Descargar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001874571>