

# DIVENCE Tetra (--) Lyophilisate and solvent for emulsion for injection

Autorizado

- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, protein E2 (recombinant)
- Bovine viral diarrhoea virus 2, protein E2 (recombinant)

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

DIVENCE Tetra (--) 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](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:  $10^{5.2}$  -  $10^{6.5}$  CCID50 Comments: lyophilisate Index: 0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:  $\geq 206.2$  EU Comments: lyophilisate Index: 1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:  $\geq 31.6$  EU Comments: lyophilisate Index: 2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:  $\geq 21.0$  EU Comments: lyophilisate Index: 3

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Bovino

- All relevant tissues. 0 Día  
0 Days

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AH

---

### Condiciones de dispensación:

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

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

LABORATORIOS HIPRA,S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/05/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/05/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 8/12/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v6222-divencetetra-en.pdf