

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AH

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Nuova sostanza attiva (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/04/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/04/2024

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 15/06/2026

Scaricamento

ema-puar-v6175-divencepenta-en.pdf