

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

Autorisert

- 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)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: $10^{5.2} - 10^{6.5}$ CCID50 Comments:lyophilisate Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 206.2 EU Comments:lyophilisate Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 31.6 EU Comments:lyophilisate Index:2

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 21.0 EU Comments:lyophilisate Index:3

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag 0 Days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AH

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

LABORATORIOS HIPRA,S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/05/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/05/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 8/12/2025

[Nedlasting](#)

ema-puar-v6222-divencetetra-en.pdf