

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

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AH

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/04/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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.

[illegible]

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.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

9/04/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 15/06/2026

Descarregar

ema-puar-v6175-divencepenta-en.pdf