

Taneven 300 mg/ml suspension for injection for horses, cattle, sheep, goats, dogs and cats

Registrováno

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Taneven 300 mg/ml suspension for injection for horses, cattle, sheep, goats, dogs and cats

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Koza

Ovce

Kůň

Kočka

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 10 day
- Mléko. 120 hour

-

Koza

- Mléko. 120 hour
- Maso. 10 day

-

Ovce

- Maso. 10 day
- Mléko. 120 hour

-

Kůň

- Maso. 10 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 10 day
- Mléko. 120 hour

-

Koza

- Mléko. 120 hour
- Maso. 10 day

-

Ovce

- Maso. 10 day
- Mléko. 120 hour

-

Kůň

- Maso. 10 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CE09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Datum registrace:

30/11/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 110/22/11/0002

Datum změny stavu registrace:

30/11/2022

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0337/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Maďarsko Itálie Lucembursko Polsko Rumunsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2402721-paren-20201217.pdf