

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

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Taneven 300 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Hund
Ziege
Schaf
Pferd
Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Ziege

- Milch. 120 Stunde
- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Ziege

- Milch. 120 Stunde
- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zulassungsdatum:

1/02/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3067

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0337/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Ungarn Italien Luxemburg Polen Rumänien

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