

Taneven 300 mg/ml Injektionssuspension für Pferde, Rinder, Schafe, Ziege, Hunde, Katzen

Zugelassen

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Taneven 300 mg/ml Injektionssuspension für Pferde, Rinder, Schafe, Ziege, Hunde, Katzen

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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:

27/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402721.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0337/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Ungarn Italien Luxemburg Polen Rumaenien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/07/2026

[Herunterladen](#)

2402721-paren-20201217.pdf