

# Taneven 300 mg/ml

Zugelassen

Injektionssuspension für Pferde,  
Rinder, Schafe, Ziege, Hunde,  
Katzen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ01CE09

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zuglassen 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/12/2024

[Herunterladen](#)

2402721-paren-20201217.pdf