

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

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:

Bulgarien

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:

10/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-3027

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/12/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402721-paren-20201217.pdf