

# Taneven LC, 3 g, Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Taneven LC, 3 g, Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
3.00 gram(s) / 1.00 Applikator

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 120 Stunde

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QJ51CE09

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar 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:**

16/10/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

840349

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/10/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0338/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Ungarn Irland Luxemburg Niederlande Polen Portugal  
Rumaenien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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