

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Taneven vet 3 g Intramammär suspension

### 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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

2/11/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

60298

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/11/2020

---

**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

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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