

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

Εγκριμένο

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ώρα

-

Αίγα

- Γάλα. 120 Ώρα

- Meat and offal. 10 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ώρα

•

Αίγα

- Γάλα. 120 Ώρα

- Meat and offal. 10 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/11/2022

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health And Social Security

Αριθμός έγκρισης:

V 110/22/11/0002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/11/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0337/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

2402721-paren-20201217.pdf