

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
3.00 Gramo(s) / 1.00 Aplicador

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Milk. 120 Hora(s)
- Meat and offal. 5 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QJ51CE09

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Alemania

---

**Disponible en:**Alemania

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/03/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402592.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/03/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0338/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Hungría Irlanda Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402592-parde-20190718.rtf