

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 120 Hora(s)

-

Caprino

- Milk. 120 Hora(s)
- Meat and offal. 10 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 120 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caprino

- Milk. 120 Hora(s)

- Meat and offal. 10 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

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

QJ01CE09

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:

Luxemburgo

Descripción del formato:

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:

30/11/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 110/22/11/0002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/11/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0337/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Hungría Italia Luxemburgo Polonia Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet