

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:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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:

Luxemburgo

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:

30/11/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V 110/22/11/0001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/11/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061053>