

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Taneven 300 mg/ml Injektionssuspension für Pferde, Rinder, Schafe, Ziege, Hunde, Katzen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 120 hour

-

Chèvre

- Lait. 120 hour
- Viande et abats. 10 day

-

Mouton

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 120 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 120 hour

-

Chèvre

- Lait. 120 hour
- Viande et abats. 10 day

-

Mouton

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 120 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/10/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402721.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/10/2020

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0337/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Hongrie Italie Luxembourg Pologne Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402721-paren-20201217.pdf