

# 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 Tierärzte eG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/10/2020

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte 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](http://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