

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie intramammaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
3.00 gram(s) / 1.00 Applicateur

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 120 hour

- Viande et abats. 5 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**QJ51CE09

---

**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 AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible 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:**

25/03/2019

---

**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:**

402592.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/03/2019

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0338/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Hongrie Irlande Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Suède

---

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

2402592-parde-20190718.rtf