

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for cattle

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Taneven LC 3 g intramammary suspension for cattle

### 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:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

24/07/2020

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10660/004/001

---

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

24/07/2020

---

**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)