

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Caprino

Ovino

Cavallo

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 120 ora

-

Caprino

- latte. 120 ora

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 120 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 120 ora

•

Caprino

- latte. 120 ora

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 120 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/12/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-3027

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/12/2020

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0337/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Ungheria Italia Lussemburgo Polonia Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402721-paren-20201217.pdf