

# 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:**

Ungheria

---

**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:**

12/11/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

4215/X/20 NÉBIH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/11/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

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