

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Taneven LC, 3 g, Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 grammo(i) / 1.00 Applicatore

### Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**bovini**

- latte. 120 ora

- carni e frattaglie. 5 giorno

---

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

QJ51CE09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:**

16/10/2020

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

840349

---

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

16/10/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0338/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Ungheria Irlanda Lussemburgo Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Romania Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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