

# 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

---

### **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:**Svezia

---

**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:**

2/11/2020

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

60298

---

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

2/11/2020

---

**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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.