

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.00 gram(s) / 1.00 Applicator

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 5 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51CE09

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Handelsvergunningsdatum:**

2/11/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

60298

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/11/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0338/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Hongarije Ierland Luxemburg Nederland Polen Portugal  
Roemenië Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.