

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

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hund

geit

sau

hest

katt

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
300.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 120 time

- 

#### **geit**

- Melk. 120 time
- Slakt. 10 dag

- 

#### **sau**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 120 time

- 

#### **hest**

- Slakt. 10 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 120 time

- 

**geit**

- Melk. 120 time
- Slakt. 10 dag

- 

**sau**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 120 time

- 

**hest**

- Slakt. 10 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

12/11/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

4215/X/20 NÉBIH ÁTI

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/11/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0337/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BG HU IT LU PL RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2402721-paren-20201217.pdf