

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2402721-paren-20201217.pdf