

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Taneven LC 3 g suspensie voor intramammair gebruik bij runderen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.00 grama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle

- Milk. 120 hora

- Meat and offal. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CE09

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponível em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

9/02/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 126260

Data de alteração do estado de autorização:

7/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0338/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Hungria Irlanda Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal
Roménia Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061081>