

# Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

Autorizado

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Taneven LC 3 g intramammary suspension for lactating cows

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramamária

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
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:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/10/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

840349

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/10/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.