

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

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Taneven 300 mg/ml szuszpenziós injekció lovak, szarvasmarhák, juhok, kecskék, kutyák és macskák számára A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 120 oră

-

Câine

-

Capră

- Lapte. 120 oră
- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 120 oră

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

-

Pisică

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 120 oră

-

Câine

-

Capră

- Lapte. 120 oră
- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 120 oră

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data autorizației de comercializare:

12/11/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

4215/X/20 NÉBIH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

12/11/2020

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

State membre interesate:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

România

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet