

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

Godkänd

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 120 timme

-

Get

- Milk. 120 timme
- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 120 timme

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 120 timme

-

Get

- Milk. 120 timme
- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 120 timme

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use mares producing milk for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Godkännandedatum:

27/10/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

402721.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/10/2020

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0337/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Ungern Italien Luxemburg Polen Rumänien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2402721-paren-20201217.pdf