

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:

Bulgarien

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:

10/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-3027

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/12/2020

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

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