

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030150>

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Разрешен

- Thiamphenicol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

норка

заек

представител на сем. Еквиди

овца

коза

### Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Спрей за кожа, разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Do not use on the udder of lactating animals if their milk is intended for human consumption.

•

**свиня**

- Meat and offal. 14 day

•

**заек**

- Meat and offal. 0 day

•

**представител на сем. Еквиди**

- Meat and offal. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Do not use on the udder of lactating animals if their milk is intended for human consumption.

•

**коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Do not use on the udder of lactating animals if their milk is intended for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD06AX

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/02/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3173 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/01/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0276/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0276001-mr-rpe\_169-en.pdf