

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030149>

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Registrováno

- Thiamphenicol

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Norek

Králík

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Ovce

Koza

---

### Cesta podání:

Kožní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Kožní sprej, roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Kožní podání:

- 

#### Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

- 

#### Prase

- Maso. 14 day

- 

#### Králík

- Maso. 0 day

- 

#### Equid

- Maso. 0 day

- 

#### Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

•

**Koza**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QD06AX

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Nizozemsko

---

**Dostupné v:**

Nizozemsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Datum registrace:**

3/12/2014

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 114662

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/04/2022

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0276/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko Německo Irsko Itálie Nizozemsko Polsko

Portugalsko Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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