

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:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

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:

3/02/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

3173 ESP

Datum změny stavu registrace:

1/01/2023

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 nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Souhrn údajů o přípravku

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

eu-puar-frv0276001-mr-rpe_169-en.pdf