

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Autoriseret

- Thiamphenicol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Gås
Svin
Kalkun
Slagtekylling
And

Administrationsvej:

Anvendelse i foder
Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Gås

- Meat and offal. 4 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalkun

- Meat and offal. 6 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 4 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

And

- Meat and offal. 4 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Gås

- Meat and offal. 4 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01BA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chemifarma S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/06/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/06/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.