

TAF 25 %, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutams

Autoriseret

- Thiamphenicol

Product identification

Lægemidlets navn:

TAF 25 %, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutams

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Anvendelse i drikkevand:**• Høns**

- Meat and offal. 4 day
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

• Kalkun

- Meat and offal. 6 day
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in turkeys, whose eggs are meant for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01BA02

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

29/06/2010

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Chemifarma - S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/10/1939/001-003

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/06/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100725>