

Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

Autoriseret

- Thiamphenicol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

Taf Spray 28.5 mg/g Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Mink

Får

Ged

Hest

Kanin

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Kutanspray, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

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

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

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

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

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

-

Kanin

- Meat. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06AX

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

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

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Regulatory B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/01/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 914/16/01/1486

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/03/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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