

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

Zugelassen

- Thiamphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Nerz

Schaf

Ziege

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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

-

Rabbit

- Meat. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD06AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

19/01/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 914/16/01/1486

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/03/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.