

TAF Spray 28,5 mg/g Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung für Tiere

Zugelassen

- Thiamphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

TAF Spray 28,5 mg/g Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Nerz

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

Einhufer

Schaf

Ziege

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 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Eihufer

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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 Tag

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

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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

17/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835912

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2014

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0276/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Irland Italien Niederlande Polen
Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung