File downloaded on 2025-12-03

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000030146

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

Zugelassen

Thiamphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION TAF Spray 28,5 mg/g zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Nerz

Verfügbar nur in <u>bulgarisch</u> <u>spanisch</u> <u>tschechisch</u> <u>dänisch</u> <u>estnisch</u> <u>griechisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>italienisch</u> <u>lettisch</u> <u>litauisch</u> <u>ungarisch</u> <u>niederländisch</u> <u>rumänisch</u> <u>finnisch</u> <u>schwedisch</u> <u>isländisch</u> <u>Norwegian</u>

Einhufer

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> 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

•

Einhufer

- 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 Veterinärcode (ATCvet-Code): OD06AX

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in <u>französisch</u>

Verfügbar nur in <u>französisch</u>

Verfügbar nur in <u>französisch</u>

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in <u>englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian</u>

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

3/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402081.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/01/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0276/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Irland Italien Niederlande Polen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in <u>estnisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>litauisch</u> <u>portugiesisch</u> <u>schwedisch</u> <u>isländisch</u> <u>Norwegian</u>

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

Dokumente
Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
Packungsbeilage