

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Zugelassen

- Thiamphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Taf spray solução de 28,5 mg/g para pulverização cutânea

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

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

-

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):

QD06AX

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

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:

10/11/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

858/01/14DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/09/2022

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