

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Zugelassen

- Thiamphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

-

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:

Spanien

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:

3/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3173 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2023

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

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

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

eu-puar-frv0276001-mr-rpe_169-en.pdf