

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Zugelassen

- Thiamphenicol

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

TAF SPRAY 28,5 mg/g SOLUCION PARA PULVERIZACION CUTANEA

### 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](http://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.