

Taf Spray 28.5 mg/g Cutaneous Spray, Solution

Εξουσιοδοτημένο

- Thiamphenicol

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Taf Spray 28.5 mg/g Cutaneous Spray, Solution

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Βιζόν

Κουνέλι

Ιπποειδή

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Βιζόν

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ιπποειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

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

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD06AX

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Eurovet Animal Health B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/01/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Αρμόδια αρχή:

The Veterinary Medicines Directorate

Αριθμός έγκρισης:

VM 16849/4051

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

26/11/2021

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0276/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030151>