

ETIQUETAGE**<MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE>**

Partie extérieure de la notice à ouvrir en détachant
{ 50 ml, 150 ml, 200 ml, 300 ml, 400 ml }

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

TAF SPRAY 28,5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée
Thiamphénicol

2. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE

U g contient :

Substance active :

Thiamphénicol 28,5 mg

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour pulvérisation cutanée.

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

50 ml, 150 ml, 200 ml, 300 ml, 400 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Equins, bovins, caprins, ovins, porcins, visons et lapins.

6. INDICATIONS**7. MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

Lire la notice avant utilisation.

8. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats :

- Equins, bovins, caprins, ovins, lapins: zéro jour.
- Porcins: 14 jours.

Lait : zéro heure.

Ne pas appliquer sur les mamelles des animaux en lactation si le lait est destiné à la consommation humaine.

9. MISES EN GARDE ÉVENTUELLES

Lire la notice avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP {mois/année}

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Lire la notice avant utilisation.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Lire la notice avant utilisation.

13. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE » ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ECHEANT

À usage vétérinaire. À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Dechra Regulatory BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Pays-Bas

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V467937

17. NUMERO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

Les phrases d'avertissement devraient être maintenues ensemble; pas besoin de zone en boîte

Aérosol extrêmement inflammable. Récipient sous pression: peut éclater sous l'effet de la chaleur. Protéger du rayonnement solaire. Ne pas exposer à une température supérieure à 50°C.

Tenir à l'écart de la chaleur, des surfaces chaudes, des étincelles, des flammes nues et de toute autre source d'inflammation. Ne pas fumer.

Ne pas vaporiser sur une flamme nue ou sur toute autre source d'ignition.

Ne pas perforer, ni brûler, même après usage.



Danger

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE
– ETIQUETAGE ET NOTICE COMBINES**

{150 ml, 200 ml, 300 ml, 400 ml }

1. Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différentTitulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Dechra Regulatory BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Pays-Bas

IGS Aerosols GmbH, Im Hemmet 1 und 2, 79664 Wehr, Allemagne

2. Dénomination du médicament vétérinaire

TAF Spray 28,5 mg/g solution pour pulvérisation cutanée

Thiamphénicol

3. Liste de la substance active et autre ingrédientUn g contient

Substance active:

Thiamphénicol 28,5 mg

Excipient:

Curcumine (E100) 0,5 mg

4. Forme pharmaceutique

Solution pour pulvérisation cutanée.

Solution jaune, transparente.

5. Taille de l'emballage

150, 200, 300 et 400 ml

6. Indications

Pour toutes les espèces cibles:

- Traitement des infections de plaies superficielles causées par des germes sensibles au thiamphénicol.

Chez les bovins, les caprins et les ovins:

- Traitement des infections du pied et du sabot telles que piétin, dermatite interdigitée et dermatite digitée, causées par des germes sensibles au thiamphénicol.

7. Contre-indication

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Voir également rubrique 'Temps d'attente'.

8. Effets indésirables

Aucun connu.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

9. Espèces cibles

Equins, bovins, caprins, ovins, porcins, visons et lapins.

10. Posologie pour chaque espèce, voie et mode d'administration

Voie cutanée.

Pulvériser la solution sur la zone affectée pendant 3 secondes (pour administrer une dose équivalant à environ 45 mg de thiampénicol), une fois par jour. Le traitement peut être répété, en fonction du processus de cicatrisation, jusqu'à 3 jours consécutifs.

11. Conseils pour une administration correcte

Bien agiter le flacon avant de pulvériser. Tenir le flacon à une distance d'environ 15-20 cm de la zone à pulvériser. Pour une utilisation optimale, les plaies doivent être nettoyées avant l'application. Le flacon de pulvérisation doit être utilisé en position verticale (droite ou renversée).

12. Temps d'attente

Temps d'attente

Viande et abats:

- Equins, bovins, caprins, ovins, lapins: zéro jour
- Porcins: 14 jours

Lait: 0 heure

Ne pas appliquer sur les mamelles des animaux en lactation si le lait est destiné à la consommation humaine.

13. Conditions particulières de conservation

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

14. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour chaque espèce cible:

Nettoyer soigneusement la zone affectée avant de pulvériser. Après administration du produit, garder l'animal sur un sol sec pendant au moins une heure.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

Protéger les yeux en cas de pulvérisation à proximité de la tête. Empêcher l'animal de lécher la zone traitée ou de lécher les zones traitées sur d'autres animaux.

L'utilisation du produit doit être basée sur des tests de sensibilité et tenir compte des recommandations officielles et locales en matière d'utilisation d'antibiotiques. Toute utilisation du produit en dehors des recommandations de la notice peut accroître la prévalence de la résistance bactérienne.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :
Ce produit peut provoquer une irritation en cas de contact accidentel avec les yeux. L'utilisation d'une protection oculaire (telle que des lunettes de sécurité) est recommandée. Ne pas vaporiser vers une personne. En cas d'irritation, consulter un médecin et lui montrer l'étiquette.

L'inhalation peut entraîner de l'asthme et une rhinite. Ne pas inhale les vapeurs. Appliquer le produit en plein air ou dans un espace suffisamment ventilé.

Ce produit peut être toxique en cas d'ingestion.
Eviter tout contact avec la zone traitée et ne pas laisser les enfants jouer avec des animaux de compagnie traités tant que le site d'application n'est pas sec.
Ne pas manger, ne pas boire et ne pas fumer durant l'administration.

Rarement, une hypersensibilité (allergie) au thiampénicol peut survenir. Les personnes présentant une hypersensibilité connue au thiampénicol devraient éviter tout contact avec ce médicament vétérinaire. Si des symptômes apparaissent tels que gonflement du visage, des lèvres ou des yeux ou difficulté à respirer, consultez un médecin d'urgence.

Se laver les mains après usage.

Gestation et lactation :
L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et la lactation.
L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :
Aucune connue.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :
Aucun connu.

Incompatibilités :
Aucune connue.

15. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments, le cas échéant

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

16. Date du dernier étiquetage approuvé

Marsch 2022

17. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Taille de l'emballage : 50, 150, 200, 300 et 400 ml
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

18. La mention « À usage vétérinaire » et conditions ou restrictions de délivrance et d'utilisation, le cas échéant

À usage vétérinaire.
À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

19. La mention « Tenir hors de la vue et de la portée des enfants »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

20. Date de péremption

EXP {mois/année}

21. Numéro d'autorisation de mise sur le marché

BE-V467937

22. Numéro du lot de fabrication

<Lot> {numéro}

Les phrases d'avertissement devraient être maintenues ensemble; pas besoin de zone en boîte

Aérosol extrêmement inflammable. Récipient sous pression: peut éclater sous l'effet de la chaleur. Protéger du rayonnement solaire. Ne pas exposer à une température supérieure à 50°C. Tenir à l'écart de la chaleur, des surfaces chaudes, des étincelles, des flammes nues et de toute autre source d'inflammation. Ne pas fumer. Ne pas vaporiser sur une flamme nue ou sur toute autre source d'ignition. Ne pas perforer, ni brûler, même après usage.



Danger