

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Autorizado

- Thiamphenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ocas

Porcino

Pavos

Pollos de engorde

Patos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Ocas

- Meat and offal. 4 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 6 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Patos

- Meat and offal. 4 Día

Usó non autorizado in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Ocas

- Meat and offal. 4 Día

Usó non autorizado in uccelli che producono uova per consumo humano

•

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01BA02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponibile en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemifarma S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/06/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/06/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.