

TAF 25 %, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutams

Autorizado

- Thiamphenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TAF 25 %, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

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 agua de bebida:

•

Pollos

- Meat and offal. 4 Día
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

•

Pavos

- Meat and offal. 6 Día
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in turkeys, whose eggs are meant for human consumption.

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:

Lituania

Disponibile en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

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:

29/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/10/1939/001-003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2015

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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