

# Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

Autorizado

- Thiamphenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Visones

Ovino

Caprino

Caballos

Conejos

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
28.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para pulverización cutánea

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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

•

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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

•

### **Conejos**

- Meat. 0 Día

---

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

QD06AX

---

## **Condiciones de dispensación:**

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

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Luxemburgo

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/01/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 914/16/01/1486

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/03/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.