

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Autorizado

- Thiamphenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Porcino  
Visones  
Conejos  
Équidos  
Ovino  
Caprino

---

**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 Día

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

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Équidos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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 Día

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

---

**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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

6/01/2015

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V467937

---

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

6/01/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0276/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Irlanda Italia Países Bajos Polonia  
Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-puar-frv0276001-mr-rpe\_169-en.pdf