

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 114662

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0276001-mr-rpe_169-en.pdf