

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030150>

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Autorisé

- Thiamphenicol

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Vison

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Mouton

Chèvre

---

### Voie d'administration:

Voie cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour pulvérisation cutanée

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

#### **Lapin**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Equid**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

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

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD06AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Flacon pressurisé de 150 mL

Flacon pressurisé de 200 mL

Flacon pressurisé de 300 mL

Flacon pressurisé de 400 mL

Flacon pressurisé de 50 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/02/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3173 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2023

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0276/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Allemagne Irlande Italie Pays-Bas Pologne  
Portugal Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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