

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

13/01/2015

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

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 16849/4051

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/11/2021

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

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