

Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

Engedélyezett

- Thiamphenicol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

Taf Spray 28.5 mg/g Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

nyérc

juh

kecske

ló

nyúl

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges oldatos spray

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

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

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

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

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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

•

Ió

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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

•

nyúl

- Meat. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD06AX

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dechra Regulatory B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/01/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Felelős hatóság:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Engedély száma:

V 914/16/01/1486

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/03/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.