

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Heimilað

- Thiamphenicol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Svín

Kalkúni

Hænsn (holdakjúklingur)

Önd

Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Goose

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Önd

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Goose

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01BA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Chemifarma S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chemifarma S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/06/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.