

BIPACKSEDEL FÖR
Taf vet. 28,5 mg/g kutan spray, lösning

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederländerna

IGS Aerosols GmbH, Im Hemmet 1 und 2, 79664 Wehr, Tyskland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Taf vet. 28,5 mg/g kutan spray, lösning

tiamfenikol

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 g innehåller:

Aktiv substans:

Tiamfenikol 28,5 mg

Hjälpämne:

Kurkumin (E100) 0,5 mg

Kutan spray, lösning.

Klar, gul lösning.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

För samtliga avsedda djurslag:

- Behandling av ytliga sårinfektioner orsakade av mikroorganismer som är känsliga för tiamfenikol.

Nötkreatur, get och får:

- Behandling av infektioner i klövar och fötter, såsom fotröta, klövspaltekssem och smittsamt klöveksem som orsakas av mikroorganismer som är känsliga för tiamfenikol.

5. KONTRAIKATIONER

Använd inte vid känd överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Se även avsnitt 'Karenstid'.

6. BIVERKNINGAR

Inga kända.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

7. DJURSLAG

Häst, nötkreatur, get, får, svin, mink, kanin.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Ska sprayas på huden.

Spraya lösningen på området som ska behandlas under 3 sekunder (motsvarar cirka 45 mg tiamfenikol) en gång dagligen. Behandlingen kan upprepas beroende på läkningsprocessen under högst tre på varandra följande dagar.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Skaka behållaren väl innan läkemedlet sprayas på. Håll behållaren cirka 15–20 cm från området som ska sprayas. För att få den bästa effekten, bör såren rengöras innan läkemedlet appliceras. Spraybehållaren kan användas i upprätt läge eller upp och ner.

10. KARENSTID

Kött och slaktbiprodukter:

- häst, nötkreatur, get, får, kanin: noll dagar
- svin: 14 dagar

Mjölk: 0 timmar.

Använd inte läkemedlet på juver hos digivande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Extremt brandfarlig aerosol. Tryckbehållare, kan explodera vid upphettning.

Skyddas mot solljus. Får inte utsättas för temperaturer över 50 °C.

Skyddas mot värme, heta ytor, gnistor, öppen låga och andra antändningskällor.

Rök inte vid hantering av produkten.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på behållaren. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Rengör området som ska behandlas noggrant innan sprayen appliceras. Efter att läkemedlet sprayats på djuret ska djuret hållas på en torr yta under minst en timme.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Skydda djurets ögon då du sprayar i närheten av huvudet. Djur ska hindras från att slicka på det behandlade området på sig själv eller andra behandlade djur. Användning av läkemedlet ska baseras på känslighetsbestämning och följa officiella och lokala riktlinjer för antibakteriell behandling.

Användning som avviker från instruktionerna i denna bipacksedel kan öka förekomsten av resistenta bakterier.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Läkemedlet kan orsaka irritation vid oavsiktlig kontakt med ögonen. Användning av ögonskydd (såsom skyddsglasögon) rekommenderas. Spray inte mot någon person. Om irritation uppstår, uppsök läkare och visa denna bipacksedel.

Inandning av läkemedlet kan orsaka astma och snuva. Undvik inandning av ångor. Applicera läkemedlet utomhus eller i ett utrymme med tillräcklig ventilation.

Läkemedlet kan vara giftigt vid förtäring.

Kontakt med det behandlade området ska undvikas och barn ska inte tillåtas att leka med behandlade djur förrän appliceringsstället har torkat.

Ät, drick eller rök inte vid hantering av läkemedlet.

Överkänslighet (allergi) mot tiamfenikol kan förekomma i sällsynta fall. Personer med känd överkänslighet mot tiamfenikol ska undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Uppsök akutsjukvård om symtom som svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter uppstår.

Tvätta händerna efter användning.

Spraya inte mot öppen låga eller andra antändningskällor. Behållaren får inte punkteras eller brännas, inte ens efter användning.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten hos detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Andra läkemedel och Taf vet.:

Inga kända.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Inga kända.

Blandbarhetsproblem:

Inga kända.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2022-02-22

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlek: 50, 150, 200, 300 och 400 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För djur. Receptbelagt.