

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Autorizzato

- Thiamphenicol

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Taf Spray 28.5 mg/g Huidspray, oplossing

Taf Spray 28.5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

Visone

Coniglio

equide

Ovino

Caprino

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in Inglese

28.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, soluzione

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso cutaneo:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

#### **Visone**

- 

#### **Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **equide**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD06AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in francese

Disponibile solo in francese

Disponibile solo in francese

Disponibile solo in francese

Disponibile solo in francese

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/01/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V467937

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/01/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0276/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Germania Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia

Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese  
Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.