

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

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 English
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

-

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:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/01/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.
IGS Aerosols GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10989/063/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/01/2015

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

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