

PACKUNGSBEILAGE
GEBRAUCHSINFORMATION FÜR
TAF SPRAY 28,5 mg/g Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN
UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE
VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Hersteller:

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

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

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

TAF Spray 28,5 mg/g Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung
Thiamphenicol

3. WIRKSTOFF UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 g enthält:

Wirkstoff:

Thiamphenicol 28,5 mg

Hilfsstoff:

Curcumin (E100) 0,5 mg

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung.
Klare, gelbe Lösung.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Alle Zieltierarten:

Behandlung oberflächlicher Wundinfektionen, verursacht durch Thiamphenicol-empfindliche Erreger.

Bei Rindern, Ziegen und Schafen:

Behandlung von Klauen- und Hufinfektionen, wie z.B. Moderhinke,
Zwischenklauenentzündungen, und Dermatitis digitalis, verursacht durch Thiamphenicol-empfindliche Erreger.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile. Siehe auch Abschnitt Wartezeit.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Gebrauchsinformation aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Alternativ können Berichte über Verdachtsfälle von Nebenwirkungen über das nationale Meldesystem erfolgen.

7. ZIELTIERARTEN

Pferde, Rinder, Ziegen, Schafe, Schweine, Nerze, Kaninchen

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zur Anwendung auf der Haut.

Die zu behandelnde Fläche einmal täglich 3 Sekunden lang besprühen (entspricht ca. 45 mg Thiamphenicol). Je nach Heilungserfolg kann die Behandlung an bis zu 3 aufeinander folgenden Tagen erfolgen.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Dose vor der Anwendung gründlich schütteln. Die Dose ist in einem Abstand von etwa 15 - 20 cm von der zu besprühenden Stelle zu halten. Für eine optimale Behandlung sollte vor dem Aufsprühen eine Wundreinigung erfolgen. Die Spraydose kann aufrecht oder mit dem Sprühkopf nach unten verwendet werden.

10. WARTEZEIT

Essbare Gewebe:

- Pferd, Rind, Ziege, Schaf, Kaninchen: Null Tage.
- Schwein: 14 Tage

Milch: Null Stunden

Nicht am Euter von laktierenden Tieren anwenden, sofern die Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Extrem entzündbares Aerosol.

Behälter steht unter Druck: Kann bei Erwärmung bersten.

Vor Sonnenbestrahlung schützen. Nicht Temperaturen von mehr als 50°C aussetzen.

Von Hitze, heißen Oberflächen, Funken, offenen Flammen sowie anderen Zündquellenarten fernhalten. Nicht rauchen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behälter angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Die betroffenen Stellen vor dem Aufsprühen gründlich reinigen. Nach der Spray-Behandlung sollte das Tier mindestens eine Stunde lang auf trockenem Boden verbleiben.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Während der Sprühbehandlung im Kopfbereich sind die Augen zu schützen. Es sollte verhindert werden, dass das Tier die besprühten Körperstellen ableckt oder behandelte Stellen von anderen Tieren abgeleckt werden.

Die Anwendung des Produkts sollte auf den Ergebnissen einer Empfindlichkeitsprüfung beruhen. Die offiziellen und örtlichen Richtlinien für den Einsatz von Antibiotika sind zu beachten. Eine von den Vorgaben in der Gebrauchsinformation abweichende Anwendung kann die Prävalenz resistenter Bakterien erhöhen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Bei versehentlichem Augenkontakt kann das Produkt Reizungen hervorrufen. Es wird empfohlen, bei der Anwendung die Augen zu schützen (z.B. mit einer Schutzbrille). Nicht in Richtung einer Person sprühen. Falls Reizungen auftreten ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und dem Arzt das Etikett oder die Packungsbeilage vorzuzeigen.

Nach Einatmen können Asthma und Rhinitis auftreten. Dämpfe nicht einatmen. Die Anwendung des Produkts sollte im Freien erfolgen, oder in ausreichend belüfteten Räumlichkeiten.

Das Produkt kann bei oraler Aufnahme toxisch wirken.

Der Kontakt mit behandelten Körperstellen ist zu vermeiden. Kinder sollten bis zum Abtrocknen der behandelten Stellen nicht mit behandelten Tieren spielen.

Während der Behandlung nicht Essen, Trinken oder Rauchen.

Überempfindlichkeitsreaktionen (Allergie) gegenüber Thiamphenicol sind selten. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Thiamphenicol sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel meiden. Bei Auftreten von Symptomen wie Schwellung von Gesicht, Lippen oder Augen oder Atembeschwerden sofort einen Arzt aufsuchen.

Nach der Anwendung Hände waschen.

Nicht gegen offene Flamme oder andere Zündquelle sprühen.

Nicht durchstechen oder verbrennen, auch nicht nach Gebrauch.

Trächtigkeit und Laktation

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und Laktation ist nicht belegt. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine bekannt.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel)

Nicht bekannt.

Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Marsch 2022

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgrößen: 50, 150, 200, 300 und 400 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Für Tiere

Verschreibungspflichtig

BE-V467937