

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030143>

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Toegelaten

- Thiamphenicol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Nerts

Konijn

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#)

[Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Equid

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

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

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD06AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

17/12/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.
IGS Aerosols GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

835912

Datum toelatingswijziging:

17/12/2014

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0276/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Duitsland Ierland Italië Nederland Polen
Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.