

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:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

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:

16/02/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2518

Datum toelatingswijziging:

16/02/2016

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

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