

# TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

Autorisert

- Thiamphenicol

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

gås

gris

kalkun

slaktekylling

and

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i fôr

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
250.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Bruk i fôr:

- 

#### **gås**

- Slakt. 4 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **gris**

- Slakt. 6 dag

#### Bruk i drikkevann:

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 6 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **slaktekylling**

- Slakt. 4 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **and**

- Slakt. 4 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

**gås**

- Slakt. 4 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

**gris**

- Slakt. 6 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Tilgjengelig i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/06/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/06/2011

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.