

File downloaded on 2026-04-14

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

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Autorisert

- Thiamphenicol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

mink

kanin

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

sau

geit

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
28.50 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Hudspray, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

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

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

Equid

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

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

•

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD06AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/12/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

835912

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/12/2014

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0276/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK DE Irland IT NL PL PT ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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