

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030144>

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:

BE

Tilgjengelig i:

BE

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:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/01/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V467937

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/01/2015

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

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