

# TAF SPRAY 28.5 mg/g Cutaneous Spray, Solution

Autorisert

- Thiamphenicol

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

TAF SPRAY 28.5 mg/g Cutaneous Spray, Solution

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

### Målarter:

storfe

gris

mink

kanin

Bare tilgjengelig i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

sau

geit

### Administrasjonsvei:

Bruk på hud

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i English  
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

- 

**mink**

- 

**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:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

---

## 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:**

9/01/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10989/063/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/01/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030147>