

# TAF 25 %, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutams

Dopuszczony

- Thiamphenicol

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

TAF 25 %, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutams

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie w wodzie do picia:**

•

#### **Chicken**

- Meat and offal. 4 day
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

•

#### **Turkey**

- Meat and offal. 6 day
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in turkeys, whose eggs are meant for human consumption.

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01BA02

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Lithuania

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/06/2010

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

LT/2/10/1939/001-003

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

17/06/2015

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.