

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

Autorizado

- Thiamphenicol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

•

**Chicken**

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

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

•

**Turkey**

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

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01BA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Disponibilidade:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

29/06/2010

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

LT/2/10/1939/001-003

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

17/06/2015

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.