

# TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Autorizado

- Thiamphenicol

## Identificação do produto

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

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

### **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](#) [eslovénio](#) [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](#)

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](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

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:**

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
28.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização cutânea

---

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

#### **Uso cutâneo:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 14 dia

- 

#### **Rabbit**

- Meat and offal. 0 dia

-

**Equid**

- Meat and offal. 0 dia

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

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

•

**Goat**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

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

---

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

QD06AX

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

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

28/09/2015

---

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

Eurovet Animal Health B.V.  
IGS Aerosols GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

104729

---

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

28/09/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0276/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Alemanha Irlanda Itália Países Baixos Polónia  
Portugal Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0276001-mr-rpe\_169-en.pdf