

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

Autorizat

- Thiamphenicol

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Curcă

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Găină**

- Carne și organe. 4 day
- Ou. no withdrawal period

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

• Curcă

- Carne și organe. 6 day
- Ou. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01BA02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

29/06/2010

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Chemifarma - S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/10/1939/001-003

Data modificării statusului autorizației:

17/06/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100725>