

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030144>

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Godkänd

- Thiamphenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Mink

Kanin

Hästdjur

Får

Get

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Kutan spray, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Kutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Hästdjur

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

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

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD06AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Godkännandedatum:

6/01/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V467937

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/01/2015

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0276/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Tyskland Irland Italien Nederländerna Polen
Portugal Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.