

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030149>

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:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

3/12/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 114662

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/04/2022

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

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-frv0276001-mr-rpe_169-en.pdf