

File downloaded on 2026-05-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030150>

# 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:**

Spanien

---

**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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Godkännandedatum:**

3/02/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

3173 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/01/2023

---

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

## Dokumenter

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.

## Produktresumé

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