

Taf Spray 28.5 mg/g Cutaneous Spray, Solution

Godkänd

- Thiamphenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

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:

Storbritannien (Nordirland)

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:

13/01/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

IGS Aerosols GmbH

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

VM 16849/4051

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/11/2021

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