

# Taurador 10 mg/ml Solution for Injection for cattle, sheep & pigs

Zugelassen

- Doramectin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Taurador 10 mg/ml Solution for Injection for cattle, sheep & pigs

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 70 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 70 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant ewes which are intended to produce milk for human consumption within 70 days of expected parturition.

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

8/01/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 132586

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/02/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0345/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Frankreich Ungarn Irland Niederlande Portugal  
Rumaenien Slowakei Spanien

---

**Generic of:**

600000073029

600000060573

600000085745

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

7015912-paren-20250130.pdf