

Taurador 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Zugelassen

- Doramectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Taurador 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Übergießen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Übergiessen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Übergießen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 35 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

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

The veterinary product will be supplied in: 250mL standard high density polyethylene bottles with 28mm polypropylene/high density polyethylene caps.

The veterinary product will be supplied in: 1L standard high density polyethylene bottles with 28mm polypropylene/high density polyethylene caps.

The veterinary product will be supplied in: 1L white flat bottomed heavy duty high density polyethylene back-packs with 38mm white polypropylene easy peel caps.

The veterinary product will be supplied in: 2.5L white flat bottomed heavy duty high density polyethylene back-packs with 38mm white polypropylene easy peel caps.

The veterinary product will be supplied in: 5L white flat bottomed heavy duty high density polyethylene back-packs with 38mm white polypropylene easy peel caps.

The veterinary product will be supplied in: 10L white high density polyethylene Jerry cans with high density polyethylene caps.

The veterinary product will be supplied in: 20L white high density polyethylene Jerry cans with high density polyethylene caps.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

27/01/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 112229

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0617/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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