

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

Autorizado

- Doramectin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 70 Día
- Milk. 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.

**Vía intramuscular:**

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 70 Día
- Milk. 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.

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 77 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/11/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA22664/151/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0345/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica República Checa Francia Hungría Irlanda Países Bajos Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

---

**Generic of:**

600000073029

600000060573

600000085745

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

7015912-paren-20250130.pdf