

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
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](#) [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](#) [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 Ltd

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000140598>