

TAURADOR 5 mg/ml SOLUCION POUR ON PARA BOVINO

Autorizado

- Doramectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TAURADOR 5 mg/ml SOLUCION POUR ON PARA BOVINO

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal continua:

-

Bovino

- Meat and offal. 35 Día

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

QP54AA03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

26/11/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2913 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0617/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 19/02/2026

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto

Combined File of all Documents

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