

# TAURADOR 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS ET PORCINS

Autorisé

- Doramectin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

TAURADOR 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS ET PORCINS

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 70 day
- Lait. 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.

**Voie intramusculaire:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 70 day
- Lait. 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.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 77 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/12/2024

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/9608288 5/2024

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/12/2024

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0345/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie France Hongrie Irlande Pays-Bas Portugal Roumanie  
Slovaquie Espagne

---

**Generic of:**

600000073029

600000060573

600000085745

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/12/2024

Télécharger

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.