

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:

Belgique

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:

4/02/2025

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V663863

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/02/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 1/06/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 1/06/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

7015912-paren-20250130.pdf