

# Taurador 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorisé

- Doramectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Taurador 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Pour-on

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour pour-on

---

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

**Pour-on:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 35 day

---

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

QP54AA03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

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

26/11/2013

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2913 ESP

---

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

6/06/2018

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0617/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique France Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

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

### Etiquetage

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

### Notice

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

### Fichier combinant tous les documents

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