

Taurador 10 mg/ml Solution for Injection for cattle, sheep & pigs

Autorizzato

- Doramectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Taurador 10 mg/ml Solution for Injection for cattle, sheep & pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 70 giorno
- latte. 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.

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 70 giorno
- latte. 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.

-

Suino

- carni e frattaglie. 77 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/01/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 132586

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2025

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0345/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Francia Ungheria Irlanda Paesi Bassi Portogallo
Romania Slovacchia Spagna

Generic of:

600000073029

600000060573

600000085745

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

7015912-paren-20250130.pdf