

# 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

Taurador 10 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce a ošípané

### 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:**

Slovacchia

---

**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:**

11/06/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/008/DC/25-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/06/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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