

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

Geautoriseerd

- Doramectin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Taurador, 10mg/ml, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 70 day
- Milk. 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.

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 70 day
- Milk. 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.

-

Varken

- Meat and offal. 77 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

18/02/2025

Productielocaties partijvrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/007/25-C

Wijzigingsdatum status toelating:

18/02/2025

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0345/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Frankrijk Hongarije Ierland Nederland Portugal Roemenië
Slowakije Spanje

Generic of:

600000073029

600000060573

600000085745

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000140594>