

Taurador 5 mg/ml Pour-on oplossing

Toegelaten

- Doramectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Taurador 5 mg/ml Pour-on oplossing

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Toediening als pour-on

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Pour-on oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening als pour-on:

-

Rund

- Meat and offal. 35 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

20/03/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

20/03/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0617/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Frankrijk Luxemburg Nederland Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 29/01/2026

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 29/01/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 29/01/2026

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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