

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

Autorisert

- Doramectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Taurador 10 mg/ml Solution for Injection for cattle, sheep & pigs
Taurador 10 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
sau
gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 70 dag
- Melk. 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.

Intramuskulær bruk:

-

sau

- Slakt. 70 dag
- Melk. 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.

-

gris

- Slakt. 77 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QP54AA03

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/11/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1672/01/24/DFVPT.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/11/2024

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0345/001

Gjeldende medlemsstater:

BE CZ FR HU Irland NL PT RO SI ES

Generic of:

600000073029

600000060573

600000085745

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000140599>