

Taurador 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorizado

- Doramectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Taurador 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Taurador 5 mg/ml Pour-On Lösung zum Übergießen für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de segurança por via de administração:**Unção contínua:**

-

Cattle

- Meat and offal. 35 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

17/10/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

835194

Data da alteração do estado de autorização:

17/10/2013

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0617/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica França Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.