

# 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 oplossing voor runderen

### 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:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**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:**

27/01/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 112229

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/01/2022

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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