

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

Godkänd

- Doramectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Taurador 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 70 dygn
- 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.

Intramuskulär användning:

-

Får

- Meat and offal. 70 dygn
- 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.

-

Svin

- Meat and offal. 77 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AA03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

8/01/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 132586

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/02/2025

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0345/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Tjeckien Frankrike Ungern Irland Nederländerna Portugal Rumänien
Slovakien Spanien

Generic of:

600000073029

600000060573

600000085745

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.