

CADOREX 300 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and sheep

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CADOREX 300 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and sheep

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IM: 30 dAYS / SC: 44 Days

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Meat and offal: im 39 Days

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IM: 30 dAYS / SC: 44 Days

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Meat and offal: im 39 Days
- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IM: 30 dAYS / SC: 44 Days

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IM: 30 dAYS / SC: 44 Days

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

23/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2727

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0246/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0246001-dcp-cadorex-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-
and-sheep-en.pdf