

Cadorex 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cadorex 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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:

23/06/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402421.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/06/2022

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 Rumänien
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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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