

CADOREX 100 mg/ml SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS AND CHICKENS

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CADOREX 100 mg/ml SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS AND CHICKENS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Meat and offal. 8 Día

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Meat and offal. 8 Día

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Meat and offal. 8 Día

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01BA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/10/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1742/01/25DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/10/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0445/001

Estados miembros afectados:

República Checa Grecia Hungría Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[eu-PUAR-esv0445001-dcp-cadorex-100-mg-ml-solution-for-use-in-drinking-water-for-pigs-and-chickens-en.pdf](#)