

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

Autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nombre del medicamento:

CADOREX 300 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and sheep
Cadorex vet 300 mg/ml injektioneste, liuos

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

• Ovino

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

- Milk. no withdrawal period

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

• Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period IM 18 days

Vía subcutánea:**• Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

• Ovino

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

- Milk. no withdrawal period

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

• Porcino

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01BA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Finlandia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

22/11/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

34953

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/11/2017

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0246/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Prospecto

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

Etiquetado

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.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039655>