

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

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

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

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

-

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.

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.

-

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.

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:

Francia

Disponible en:

Francia

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/02/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2669597 8/2017

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2022

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Package Leaflet and Labelling

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.

Etiquetado

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