

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

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period

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

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Livisto Int'l S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/01/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/006/18-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/04/2022

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0246/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039689>