File downloaded on 2025-11-29

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/700000197728

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



Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

CADOREX 100 mg/ml SOLUCION PAPA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration: Administration dans l'eau de boisson:

Porc

- Viande et abats. 20 day

_ .

Poulet- Œufs. no withdrawal period

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

Poulet

- Viande et abats. 8 day

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

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

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:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/11/2025

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

Industrial Veterinaria S.A. aniMedica GmbH aniMedica Herstellungs GmbH Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

4467 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/11/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0445/001

États membres concernés:

Tchéquie Grèce Hongrie Italie Pologne Portugal Roumanie

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.