

# Flodoex 300 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Florfenicol

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Flodoex 300 mg/ml Solution injectable

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / 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

- Lait. no withdrawal period

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

- 

**Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

- Lait. no withdrawal period

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. no withdrawal period

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

- 

**Mouton**

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

- 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

- Lait. no withdrawal period

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

•

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- 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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/11/2017

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V519546

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/11/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 14/08/2024

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 14/08/2024

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 14/08/2024

[Télécharger](#)

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