

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

Autorisé

- Florfenicol

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of 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

IM 18 days

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.

• **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**

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

QJ01BA90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Finlande

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

22/11/2017

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

34953

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/11/2017

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)

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

Documents

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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

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>