

# CADOREX 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Autorisé

- Florfenicol

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CADOREX 300 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and sheep  
CADOREX 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

---

### 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:**

France

---

### **Disponible en:**

France

---

### **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:**

28/02/2017

---

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

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2669597 8/2017

---

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

21/03/2022

---

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

## Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

## Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/06/2024

[Télécharger](#)

## 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.

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/600000039695>