

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

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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:

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 3/11/2025

[Télécharger](#)

Notice

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

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). 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