

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

Viðurkennt

- Florfenicol

Product identification

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir
Sauðkind
Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

• Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

• Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

• Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

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

• Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar undir húð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

• Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01BA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Frakkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

28/02/2017

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/2669597 8/2017

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/03/2022

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Númer verkferlis:

ES/V/0246/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland
Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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>