

# CADOREX 100 mg/ml SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS AND CHICKENS

Autorizzato

- Florfenicol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

CADOREX 100 mg/ml SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS AND CHICKENS

Cadorex 100 mg/ml soluție pentru administrare în apa de băut la porci și găini

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Suino

polli

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 20 giorno

- 

**polli**

- uova. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- carni e frattaglie. 8 giorno

- 

**polli**

- uova. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- carni e frattaglie. 8 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/11/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

250155

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/11/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0445/001

---

**Stati membri interessati:**

Repubblica Ceca Grecia Ungheria Italia Polonia Portogallo Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.