

CADOREX

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CADOREX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

- latte. no withdrawal period

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

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/06/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104955

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/02/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0246/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia

Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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

eu-PUAR-esv0246001-dcp-cadorex-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-
and-sheep-en.pdf