

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

Autorizzato

- Florfenicol

Product identification

Denominazione del medicinale:

CADOREX 300 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and sheep
Cadorex 300 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, schaaopen en varken

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• Ovino

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

• Suino

- carne e visceri. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

• bovini

- latte. no withdrawal period

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

• Ovino

- latte. no withdrawal period

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

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• bovini

- 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

15/08/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 120675

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039708>