

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

Autorisert

- Florfenicol

Product identification

Legemidlets navn:

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

Cadorex 300 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, овце и прасета

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: IM: 30 dAYS / SC: 44 Days
- Melk. no withdrawal period

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

• **sau**

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: im 39 Days
- Melk. no withdrawal period

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

• **gris**

- Slakt. no withdrawal period IM 18 days

Subkutan bruk:

• **storfe**

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: IM: 30 dAYS / SC: 44 Days
- Melk. no withdrawal period

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

• **sau**

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: im 39 Days
- Melk. no withdrawal period

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

• **gris**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01BA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Available in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

23/04/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-2727

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/05/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0246/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT NL
PL PT RO SI SI

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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/600000039685>