

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

Authorised

- Florfenicol

Product identification

Legemidlets navn:

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

CADOREX 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

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:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscular use:****• 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

Subcutaneous use:**• 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:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Markedsføringstillatelse

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:

28/02/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:FR/V/2669597 8/2017

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:21/03/2022

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

Pakningsvedlegg og merking

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

Preparatomtale

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/600000039695>