

# 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

---

**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:**

IT

---

**Available in:**

IT

---

**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:**

20/06/2017

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

104955

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

27/02/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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.

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.

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/600000039706>