

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

Geautoriseerd

- Florfenicol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

CADOREX 300 mg/ml Solution for injection for cattle, pigs and sheep
CADOREX 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, ovine, porcine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

-

Rund

- Milk. no withdrawal period

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

-

Schaap

- Milk. no withdrawal period

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

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Rund

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

11/09/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

220063

Wijzigingsdatum status toelating:

8/07/2024

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0246/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland
Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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