

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

Autorisert

- Florfenicol

## Produkt identifikasjon

### 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

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

storfe  
sau  
gris

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
300.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

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

•

**sau**

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

•

**gris**

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

•

**storfe**

- Melk. no withdrawal period

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

•

**sau**

- Melk. no withdrawal period

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

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

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

•

**storfe**

- Melk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Tilgjengelig i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/04/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2727

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/04/2017

---

**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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

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

### Pakningsvedlegg og merking

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

### Pakningsvedlegg

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

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). 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>