

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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 Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

•

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.

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.

•

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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01BA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Tilgjengelig i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Bare tilgjengelig i Kroatisk

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:

5/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/22-01/270

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/04/2026

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). 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