

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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

15/08/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 120675

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/2022

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Package Leaflet

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