

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

Autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: im 39 Days

- Milk. no withdrawal period

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

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use: 18 days

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

•

Sheep

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

- Milk. no withdrawal period

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

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/11/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

3908/X/17 NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

17/11/2017

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0246/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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