

# Cefenidex CA/DEX 2 mg/ml + 1 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats

Oprávněný

- Dexamethasone sodium phosphate
- Chloramphenicol

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Cefenidex CA/DEX 2 mg/ml + 1 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats

Cefenidex CA/DEX 2 mg/ml + 1 mg/ml οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα για σκύλους και γάτες

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie do oka

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Očné roztokové kvapky

---

### Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS01CA01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Grécko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

12/12/2024

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

146196/13-12-2024/K-0263501

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/12/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0343/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Grécko Maďarsko  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko  
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

2402484-paren-20240710.pdf