

Cefenicol CA 5 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats

Oprávněný

- Chloramphenicol

Product identification

Názov lieku:

Cefenicol CA 5 mg/ml Augentropfen, Lösung für Hunde und Katzen
Cefenicol CA 5 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie do oka

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Očné roztokové kvapky

Withdrawal period by route of administration:**Podanie do oka:**

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS01AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

27/12/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

402485.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/12/2018

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0344/001

Dotknuté členské štáty:

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

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

2402485-paren-20240710.pdf

2402485-parde-20181214.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073245>