

Cepfenidex 2 mg/ml + 1 mg/ml Augentropfen, Lösung für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate
- Chloramphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Cepfenidex 2 mg/ml + 1 mg/ml collyre en solution pour chiens et chats

Cepfenidex 2 mg/ml + 1 mg/ml oogdruppels, oplossing voor honden en katten

Cepfenidex 2 mg/ml + 1 mg/ml Augentropfen, Lösung für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Augentropfen, Lösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS01CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

17/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V663397

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0343/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen
Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402484-paren-20240710.pdf