

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate
- Chloramphenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Colirio en solución

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/09/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

71510

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/09/2024

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0343/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Finlandia Francia Grecia Hungría Irlanda
Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402484-paren-20240710.pdf