

Cepfenidex 2 mg/ml + 1 mg/ml Eye Drops, Solution for Dogs and Cats

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate
- Chloramphenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cefenidex CA/DEX 2 mg/ml + 1 mg/ml eye drops, solution for dogs and cats
Cepfenidex 2 mg/ml + 1 mg/ml Eye Drops, Solution for Dogs and Cats

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Collirio, soluzione

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QS01CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - gli studi di biodisponibilità non possono essere utilizzati per dimostrare la bioequivalenza (Article 19(1)(b) of Regulation (EU) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/08/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 20916/3018

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/08/2024

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0343/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Francia Grecia Ungheria Irlanda
Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Spagna
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402484-paren-20240710.pdf