

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

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate
- Chloramphenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.32 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Colírio, solução

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

11/09/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

71510

Data da alteração do estado de autorização:

11/09/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0343/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Finlândia França Grécia Hungria Irlanda
Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Espanha
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2402484-paren-20240710.pdf