

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000097551>

OPTICLOX, 167 mg/g, akių tepalas arkliams, galvijams, avims, šunims ir katėms

Разрешен

- Cloxacillin hemibenzathine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OPTICLOX, 167 mg/g, akių tepalas arkliams, galvijams, avims, šunims ir katėms

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

овца

куче

котка

Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Италиански Латвийски
Португалски Norwegian

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
835.00 milligram(s) / 5.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Маз за очи

Карентен срок по начин на приложение:

External use:

-

кон

- Not applicable. 0 day

-

говеда

- Not applicable. 0 day

-

овца

- Not applicable. 0 day

-

куче

- Not applicable. 0 day

-

котка

- Not applicable. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS01AA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

18/11/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/99/1014/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/12/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.