

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000066158>

Opticlox Eye Ointment

Autoriseret

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Opticlox Eye Ointment

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Får

Hund

Kat

Administrationsvej:

Okulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

213.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Øjensalve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Okulær anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

Får

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS01AA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Netherlands

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

8/04/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 3432

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/06/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.