

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

Autoriseret

- Cloxacillin hemibenzathine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Får

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
835.00 milligram(s) / 5.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Øjensalve

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**External use:**

•

**Hest**

- Not applicable. 0 dag

•

**Kvæg**

- Not applicable. 0 dag

•

**Får**

- Not applicable. 0 dag

•

**Hund**

- Not applicable. 0 dag

•

**Kat**

- Not applicable. 0 dag

---

**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:**

Lithuania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

18/11/1999

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/99/1014/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/12/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.