

# Ocil, 5 mg/g, pomada oftálmica

## Cães, gatos e equinos de desporto

Autorizado

- Oxytetracycline

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Ocil, 5 mg/g, pomada oftálmica Cães, gatos e equinos de desporto

---

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos no destinados a consumo humano

---

### Vía de administración:

Vía oftálmica

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Pomada oftálmica

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oftálmica:**

•

**Perros**

•

**Gatos**

•

**Caballos no destinados a consumo humano**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QS01AA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vapp Producao E Comercializacao De Produtos Para Veterinaria Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/12/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

EDOL

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1062/01/16NFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/03/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089034>