

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

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Ovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso extern

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
835.00 Miligramo(s) / 5.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada oftálmica

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso extern:

•

Caballos

- Not applicable. 0 Día

•

Bovino

- Not applicable. 0 Día

•

Ovino

- Not applicable. 0 Día

•

Perros

- Not applicable. 0 Día

•

Gatos

- Not applicable. 0 Día

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

QS01AA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

18/11/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/99/1014/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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