

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

Engedélyezett

- Cloxacillin hemibenzathine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
juh
kutya
macska

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)
835.00 milligram(s) / 5.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Szemkenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

External use:

•

ló

- Not applicable. 0 day

•

szarvasmarha

- Not applicable. 0 day

•

juh

- Not applicable. 0 day

•

kutya

- Not applicable. 0 day

•

macska

- Not applicable. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QS01AA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Lithuania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/11/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/99/1014/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/12/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.