

File downloaded on 2026-07-07

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

# Opticlox Eye Ointment

Toegelaten

- Cloxacillin hemibenzathine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Opticlox Eye Ointment

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

Rund

Schaap

Hond

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Oculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

213.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oogzalf

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oculair gebruik:**

•

**Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

**Schaap**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QS01AA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Beschikbaar in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Polyethyleen spuit met 5 gram oogzalf.

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

8/04/1992

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Vergunningsnummer:**

REG NL 3432

---

### **Datum toelatingswijziging:**

4/06/2019

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents