

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

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
sau
hund
katt

Administrasjonsvei:

Utvortes bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
835.00 milligram / 5.00 gram

Legemiddelform:

Øyesalve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Utvortes bruk:

•

hest

- Ikke aktuelt. 0 dag

•

storfe

- Ikke aktuelt. 0 dag

•

sau

- Ikke aktuelt. 0 dag

•

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag

•

katt

- Ikke aktuelt. 0 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QS01AA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/11/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/99/1014/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/12/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.