

File downloaded on 2026-04-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064622>

# Opticlox Eye Ointment 167 mg/g

Autorizat

- Cloxacillin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Opticlox Eye Ointment 167 mg/g

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Oaie

Cal

---

**Calea de administrare:**

administrare oftalmică

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

2130.31 miligram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Unguent oftalmic

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:  
administrare oftalmică:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QS01AA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/10/1987

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA22664/007/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/1987

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.