

File downloaded on 2026-06-10

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

# Opticlox Eye Ointment

Autorizat

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Opticlox Eye Ointment

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal  
Bovine  
Oaie  
Câine  
Pisică

### Calea de administrare:

administrare oftalmică

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
213.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Unguent oftalmic

---

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

•

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

•

**Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

- Lapte. no withdrawal period zero days

•

**Oaie**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

- Lapte. no withdrawal period zero days

---

**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:**

Netherlands

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/04/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 3432

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/06/2019

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.