

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000010347>

# Opticlox eye ointment 167 mg/g acu ziede liellopiem, aitām, zirgiem, suņiem, kaķiem

Autorizat

- Cloxacillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Opticlox eye ointment 167 mg/g acu ziede liellopiem, aitām, zirgiem, suņiem, kaķiem

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Cal

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

administrare oftalmică

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
835.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Unguent oftalmic

---

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

•

**Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

**Oaie**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

**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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

25/09/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/98/0813

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/09/1998

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Etichetarea

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