

# BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

Autorisé

- Cloxacillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins (vaches laitières au tarissement)

---

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

### Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

•

**Bovins (vaches laitières au tarissement)**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: zero days

- Lait. 48 hour

- if calving occurs at least 42 days after treatment: 48 hours post calving. - if calving occurs less than 42 days after treatment: 44 days after last treatment.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires hybrides - les études de biodisponibilité ne peuvent pas être utilisées pour démontrer la bioéquivalence (article 19(1)(b) du règlement (EU)

2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Kernfarm B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/01/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

4377 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/02/2025

---

**Etat membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0416/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne Italie Pologne Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.