

BOVIX MICROCLOX EDC 600 MG SUSPENSION INTRAMAMMAIRE

Autorisé

- Cloxacillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

BOVIX MICROCLOX EDC 600 MG SUSPENSION INTRAMAMMAIRE

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:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible 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:

6/02/2025

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

Crida Pharm S.R.L.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3515966 3/2024

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/02/2025

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0416/001

États membres concernés:

Belgique France Allemagne Italie Pologne Espagne

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit