

# Bovix Microclox edc, 600 mg suspension intramammaire

Autorisé

- Cloxacillin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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:**

Belgique

---

**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:**

24/02/2025

---

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

Crida Pharm S.R.L.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V663933

---

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

24/02/2025

---

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

## Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Fichier combinant tous les documents

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