

# BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

Autorisert

- Cloxacillin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe, ku ved avsining

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

600.00 milligram / 1.00 Sprøyte

**Legemiddelform:**

Intramammærie, suspensjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramammær bruk:**

- 

**storfe, ku ved avsining**

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: zero days

- Melk. 48 time

- 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad - biotilgjengelighetsstudier kan ikke brukes for å demonstrere bioekvivalens (Article 19(1)(b) i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Kernfarm B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/02/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V663933

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/02/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0416/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE FR DE IT PL ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.