

# BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension

Autorizado

- Cloxacillin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BOVIX MICROCLOX EDC, 600 mg Intramammary Suspension  
Bovix Microclox EDC 600 mg/3,6 g Zawiesina dowymieniowa

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
600.00 miligramas(s) / 1.00 Seringa

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

- 

**Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: zero days

- Milk. 48 hora

- 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.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

**Informações adicionais**

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês

Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Kernfarm B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/03/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3395

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/03/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0416/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica França Alemanha Itália Polónia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.