

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 miligrama(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

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.