

Dobroxine 500 mg/g + 50 mg/g powder for use in drinking water/milk for calves

Autorisé

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dobroxine 500 mg/g + 50 mg/g powder for use in drinking water/milk for calves

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (pré-ruminant)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
596.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

•

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 16 day

•

Bovin (pré-ruminant)

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA20

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Karizoo S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/2025

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

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY01001V

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0446/001

États membres concernés:

Chypre Italie Pays-Bas Portugal

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

eu-PUAR-esv0446001-dcp-dobroxine-500-mg-g-+-50-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-milk-for-calves-en.pdf