

# 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:**

Pays-Bas

---

**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:**

25/09/2025

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 133627

---

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

25/07/2025

---

**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](http://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