

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

Odobreno

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
50.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
596.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 16 day

-

Cattle (pre-ruminant)

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA20

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Karizoo S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/09/2025

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Karizoo S.A.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 133627

Datum promjene statusa odobrenja:

25/07/2025

Referentna država članica:**Broj postupka:**

ES/V/0446/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#)
[talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

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