

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

Oprávněný

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hyclate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)
596.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku:

•

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.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA20

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dátum registrácie lieku:

25/09/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 133627

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/07/2025

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0446/001

Dotknuté členské štáty:

Cyprus Taliansko Holandsko Portugalsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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