

# TUDOMAX 10 MG/G, POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Registrováno

- Bromhexine hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

TUDOMAX 10 MG/G, POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Krůta

Prase

Skot (tele)

Kachna

Kuře

Kuře (brojleři)

---

### Cesta podání:

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.98 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Perorální podání:

- 

##### **Krůta**

- Maso. 0 day

- Vejce. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for consumption, during and 4 weeks before the laying phase.

- 

##### **Prase**

- Maso. 0 day

- 

##### **Skot (tele)**

- Maso. 2 day

- Mléko. no withdrawal period

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

- 

##### **Kachna**

- Maso. 0 day

- Vejce. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for consumption, during and 4 weeks before the laying phase.

- 

### **Kuře**

- Vejce. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for consumption, during and 4 weeks before the laying phase.

- 

### **Kuře (brojleři)**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**  
QR05CB02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Maďarsko

---

**Dostupné v:**

Maďarsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Datum registrace:**

18/01/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

3843/X/17 NÉBIH ÁTI

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/01/2017

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0295/001

---

**Dotčený členský stát:**

Bulharsko Kypr Řecko Maďarsko Irsko Itálie Malta Polsko Portugalsko  
Rumunsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0295001-mr-rpe296-en.pdf