

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030858>

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:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

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:

6/02/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

S P Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

3517 ESP

Datum změny stavu registrace:

8/02/2017

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

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