

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030853>

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

Zugelassen

- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Truthuhn

Schwein

Saugkalb

Ente

Huhn

Huhn, zur Fleischproduktion

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

10.98 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

- 

#### **Ente**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

### **Huhn**

- Eier. no withdrawal period

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

- 

### **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

#### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QR05CB02

---

#### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

#### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

#### **Zugelassen in:**

Griechenland

---

#### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

#### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

#### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

#### **Zulassungsinhaber:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

10/05/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

36019/08-04-2022/K-0218201

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/04/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0295/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Zypern Griechenland Ungarn Irland Italien Malta Polen Portugal  
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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