

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

18/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3843/X/17 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/01/2017

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

Dokumente

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