

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

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Porcino

Terneros

Patos

Pollos

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.98 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Patos

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

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

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QR05CB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3843/X/17 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/01/2017

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0295/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Grecia Hungría Irlanda Italia Malta Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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