

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

Autorisé

- Bromhexine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TUDOMAX 10 mg/g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ/ΓΑΛΑ

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Dinde

Porc

Bovin (veau)

Canard

Poulet

Poulet (poulet de chair)

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
10.98 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. no withdrawal period

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

- 

**Canard**

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

- 

**Poulet**

- Œufs. no withdrawal period

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

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QR05CB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Sac de 500 g

Sac de 1 kg

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/05/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

36019/08-04-2022/K-0218201

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/04/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0295/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Chypre Grèce Hongrie Irlande Italie Malte Pologne Portugal  
Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.