

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

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.