

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

Autorisé

- Bromhexine hydrochloride

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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:**

Hongrie

---

**Disponible en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

18/01/2017

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3843/X/17 NÉBIH ÁTI

---

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

18/01/2017

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

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