

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

Heimilað

- Bromhexine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Svín

Nautgripir (kálfur)

Önd

Hænsn

Hænsn (holdakjúklingur)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.98 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

•

Önd

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

•

Hænsn

- Eggs. no withdrawal period

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

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR05CB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/05/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

36019/08-04-2022/K-0218201

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0295/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Kýpur Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Malta Pólland Portúgal
Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.