

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030834>

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

- Bromhexine hydrochloride

Heimilað

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:

- Ungverjaland

Fáanlegt í:

- Ungverjaland

Lýsing umbúða:

- Aðeins fáanlegt í enska
- Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

- Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

- Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

- S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

- 18/01/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

- S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

- Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

- 3843/X/17 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

- 18/01/2017

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

Textar lyfs

Combined File of all Documents

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

Önnur tungumál (1)

enska (PDF)

Birt: 14/03/2026

Sækja

Opinber matsskýrsla/matsskýrslur

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

enska (PDF)

Birt: 13/03/2026

Sækja