

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

Autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

TUDOMAX 10 mg/g, powder for use in drinking water/milk

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Suino

Bovini (vitello)

anatra

polli

Pollo (pollo da carne)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.98 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso orale:

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. no withdrawal period

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

- 

#### **anatra**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

•

**polli**

- uova. no withdrawal period

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

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QR05CB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/02/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2709

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/02/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0295/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Cipro Grecia Ungheria Irlanda Italia Malta Polonia Portogallo  
Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

[Sommaario delle caratteristiche del prodotto](#)

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.