

# 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

### **Sostanza 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

Sommario 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.