

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

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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

18/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3843/X/17 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/01/2017

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

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