

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

Autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

gris

kalv

and

kylling

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.98 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

kalkun

- Slakt. 0 dag

- Egg. no withdrawal period

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

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

kalv

- Slakt. 2 dag

- Melk. no withdrawal period

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

•

and

- Slakt. 0 dag

- Egg. no withdrawal period

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

•

kylling

- Egg. no withdrawal period

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

•

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR05CB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S P Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/01/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3843/X/17 NÉBIH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/01/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0295/001

Gjeldende medlemsstater:

BG Kypros EL HU Irland IT MT PL PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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