

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:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

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:

16/08/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2685

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/08/2017

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

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