

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

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
10.98 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 2 dia
- Milk. no withdrawal period

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

-

Duck

- Meat and offal. 0 dia
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

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

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR05CB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

S P Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

10/05/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

36019/08-04-2022/K-0218201

Data da alteração do estado de autorização:

7/04/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0295/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Chipre Grécia Hungria Irlanda Itália Malta Polónia Portugal
Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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