

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

Godkänd

- Bromhexine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Svin

Nöt (kalv)

Tamanka

Tamhöns

Tamhöns (slaktskyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.98 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Kalkon

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

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

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

-

Tamanka

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

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

-

Tamhöns

- Eggs. no withdrawal period

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

•

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QR05CB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

S P Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

16/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2685

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/08/2017

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0295/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Cypern Grekland Ungern Irland Italien Malta Polen Portugal
Rumänien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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