

# QUENTAN POUDRE ORALE

Autoriseret

- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

QUENTAN POUDRE ORALE

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

Kat

Hund

Fjerkræ

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce cible » (Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine).

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Fjerkræ**

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

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QR05CB02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/07/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Klocke Pharma-Service GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/0261419 9/1992

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/07/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.