

# QUENTAN 2,73 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autoriseret

- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

QUENTAN 2,73 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

Kat

Hund

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period

Lait : Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. Ne pas utiliser chez les animaux gestants futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**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:**

24/07/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/3603262 8/1992

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/07/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Package Leaflet and Labelling

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

## Produktresumé

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