

# Quentan

Ikke autoriseret

- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Quentan

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kalv

Svin

Kvæg

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i foder

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Anvendelse i foder:

- 

#### **Kalv**

- Meat and offal. 3 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 3 dag

Nicht bei Tieren anwenden, von denen Milch für den menschlichen Verzehr gewonnen wird.

---

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

QR05CB02

---

### Udleveringsbestemmelse:

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

---

### Godkendelsesstatus:

Afstået

---

### Autoriseret i:

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

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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 Vetmedica GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

21/10/1995

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Klocke Pharma-Service GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

30555.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/09/2024

---

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.