

Quentan

Nicht autorisiert

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Quentan

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR05CB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 1 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

21/10/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Klocke Pharma-Service GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

30555.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/09/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels