

Quentan pó para administração na água de bebida

Nicht
autorisiert

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Quentan pó para administração na água de bebida

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

QR05CB02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [portugiesisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

1/01/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 917/01/15NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2022

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