

QUENTAN POUDRE ORALE

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

QUENTAN POUDRE ORALE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Perros

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Bovino

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

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

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Aves de corral

- Meat and offal. 0 Día
- 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.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QR05CB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

30/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Klocke Pharma-Service GmbH

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0261419 9/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/07/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.