

# Quentan 3 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, cani e gatti

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Quentan 3 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, cani e gatti

---

**Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile unicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 6 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

---

**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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/12/1975

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2009

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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