

Quentan 3 mg/ml solução injetável

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Quentan 3 mg/ml solução injetável

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Perros

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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:

29/03/1983

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

809/01/14NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/05/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.