

Quentan pó para administração na água de bebida

Ekki heimilað

- Bromhexine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Quentan pó para administração na água de bebida

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR05CB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Afturkallað

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fánlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

1/01/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet