

Quentan

Autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

Quentan

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalv

gris

storfe

Administrering:

Bruk i fôr

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i fôr:

- **kalv**

- Slakt. 3 dag

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **storfe**

- Slakt. 3 dag

Nicht bei Tieren anwenden, von denen Milch für den menschlichen Verzehr gewonnen wird.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR05CB02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

21/10/1995

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Klocke Pharma-Service GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

30555.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/10/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073346>