

# QUENTAN 3 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Bromhexine hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

QUENTAN 3 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche: No usar en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

- 

**Porc**

- Carne și organe. 4 zi

- 

**Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

- Lapte. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QR05CB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/07/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

733 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/07/1993

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.