

Quentan

Neoprávnený

- Bromhexine hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Quentan

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QR05CB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

21/10/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Klocke Pharma-Service GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

30555.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/09/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.