

PROSPECTO:

QUENTAN 3 mg/ml solución inyectable

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim/Rhein
Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences, S.A.
Venus, 26
Pol. Ind. Can Parellada
08228 Terrassa (Barcelona)
España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

QUENTAN 3 mg/ml solución inyectable
Hidrocloruro de bromhexina

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Hidrocloruro de bromhexina 3,00 mg
(equivalente a 2,73 mg de bromhexina)

Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo (E-218) 0,70 mg
Parahidroxibenzoato de propilo 0,30 mg

4. INDICACIONES DE USO

QUENTAN 3 mg/ml solución inyectable está indicado en bovinos, cerdos, equinos no destinados a consumo humano, perros y gatos en el tratamiento de las enfermedades de las vías respiratorias que cursen con un incremento de la producción de moco y/o de su viscosidad.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales con edema pulmonar.

No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa y/o a algún excipiente.

6. REACCIONES ADVERSAS

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 4

C/CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

No se han descrito.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, porcino, equino no destinado a consumo humano, perros y gatos.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

La dosificación varía en cada especie según el peso del animal. Administrar por vía intramuscular.

Especie animal	Peso vivo (kg)	Dosis diaria recomendada de bromhexina (mg/kg p.v.)	Equivalente aproximado de medicamento (ml)	Duración tratamiento (días)
Bovino	50 - 200	0,5	8 - 30	5
	200 - 500	0,2 - 0,5	25 -30	5
Porcino	4 - 20	0,5 - 1	2 - 3	5
	25 - 100	0,5	5 - 15	5
	> 100	0,2 - 0,5	15 - 30	5
Equino	50 - 200	0,5	8 - 30	5
	200 - 500	0,2 - 0,5	25 -30	5
Perros		0,5 - 1	2 - 5	5
Gatos		0,5 - 1	1 - 2	5

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Evitar la introducción de contaminación durante el uso.

10. TIEMPO DE ESPERA

Bovino: Carne: 8 días.

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

Porcino: Carne: 4 días.

Equino: No procede.

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

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

No refrigerar.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y el vial después de CAD./EXP.

Periodo de validez después de abierto el envase: 28 días

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino

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

Precauciones especiales para su uso en animales

En enfermedades respiratorias de origen bacteriano administrar en combinación con el tratamiento antiinfeccioso adecuado.

En caso de bronquitis verminosa, administrar 3 días después del uso de un antihelmíntico.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

Las personas con hipersensibilidad conocida a la bromhexina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento veterinario con precaución.

Evitar la autoinyección accidental.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No se han descrito contraindicaciones durante la gestación y la lactancia.

Interacciones con otros medicamentos y otras forma de interacción

Ninguna conocida.

Sobredosificación

La bromhexina tiene un amplio margen de seguridad.

Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Abril 2022

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja con un vial de 50 ml.

Caja con un vial de 100 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.



Número de autorización de comercialización: 733 ESP

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

Representante local

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.

Prat de la Riba, 50

08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

España

Tel: +34 - 93 404 51 00