

File downloaded on 2026-04-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000059270>

# Deccox

Autoriseret

- Decoquinat

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Deccox

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Får

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i foder

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
6.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

## Anvendelse i foder:

- 

### Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

### Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

## Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP51AX14

---

## Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

## Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Tilgængelig i:

Spain

---

## Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

## Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/12/2008

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1956 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/02/2010

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0323/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.