

DECCOX 60 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA OVINO Y BOVINO

Autorizado

- Decoquinate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DECCOX 60 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA OVINO Y BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Bovino

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

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

-

Ovino

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

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51AX14

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponibile en:

España

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1956 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/02/2010

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0323/001

Estados miembros afectados:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 19/11/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 8/05/2026

[Descargar](#)

Etiquetado