

Deccox 6% w/w Premix for Medicated Feeding Stuff for Sheep and Cattle

Engedélyezett

- Decoquinate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Deccox

Deccox 6% w/w Premix for Medicated Feeding Stuff for Sheep and Cattle

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Takarmányhoz keverve:**

-

szarvasmarha

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

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

-

juh

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

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP51AX14

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

United Kingdom (Northern Ireland)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/07/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

The Veterinary Medicines Directorate

Engedély száma:

Vm 61652/3000

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/07/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0323/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat