

File downloaded on 2026-06-11

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

Deccox

Engedélyezett

- Decoquinat

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Deccox

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
juh

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

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

Elérhető:

Spain

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:

15/12/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1956 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/02/2010

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.