

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

Autorizzato

- Decoquinate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Deccox

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione con il mangime:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51AX14

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/07/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 61652/3000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/07/2024

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0323/001

Stati membri interessati:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet