

File downloaded on 2026-07-11

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

# Deccox

Autorizzato

- Decoquinate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Deccox

### 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:**

Spagna

---

## **Disponibile in:**

Spagna

---

## **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:**

15/12/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1956 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/02/2010

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.