

File downloaded on 2026-06-23

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

# Deccox

Registruotas

- Decoquinatė

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Deccox

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

---

**Naudojimo būdas:**

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Vaistinis premiksas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Įmaišyti į pašarą ar lesalą:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP51AX14

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Spain

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veikioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

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

---

**Rinkodaros leidimo data:**

15/12/2008

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Registracijos numeris:**

1956 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

4/02/2010

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0323/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.