

## DECCOX 6

Awtorizzat

- Decoquinate

### Informazzjoni dwar il-prodott

**Isem tal-medicina:**

DECCOX 6

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

### Dettalji tal-prodott

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
6000.00 milligram(s) / 1.00 kilogram(s)

**Forma farmaċewtika:**

Ikel imħallat mal-mediċina għal-lest

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

- 

**Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP51AX14

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

---

**Tagħrif addizzjonali**

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

19/12/1997

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Qalian Italia S.r.l.

Huvepharma S.A.

---

**Awtorità responsabbli:**

Ministry Of Health

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

19/12/1997

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.