

# RUMICOX DECOQUINATE 6 VEAUX ET AGNEAUX SEVRES PREMELANGE MEDICAMENTEUX

Pooblašćeno

- Decoquinate

## Product identification

### Ime zdravila:

RUMICOX DECOQUINATE 6 VEAUX ET AGNEAUX SEVRES PREMELANGE  
MEDICAMENTEUX

---

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Product details

### Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Predmeřanica za zdravilno krmno meřanico

---

**Withdrawal period by route of administration:****Peroralna uporaba:****• tele**

- Meat and offal. 0 day

**• Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP51AX14

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

10/10/2000

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Ceva Sante Animale

---

**Pristojni organ:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja :**

FR/V/4810334 5/2000

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

10/10/2010

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040253>