

Kexxtone 32.4 g - Continuous-release intraruminal device

Suspensa

- Monensin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Kexxtone 32.4 g - Continuous-release intraruminal device

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrarruminal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

35160.00 miligrama(s) / 1.00 Saco

Forma farmacêutica:

Dispositivo intrarruminal de libertação contínua

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA16QA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Suspenso

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

28/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

28/01/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 27/05/2024

[Descarregar](#)

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_LT.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_LV.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_MT.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_NL.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_NO.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_PL.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_PT.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_RO.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_SK.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_SL.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_SV.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_BG.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_CS.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_DA.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_DE.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_EL.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_EN.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_ES.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_ET.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_FL.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_FR.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_GA.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_HR.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_HU.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_IS.pdf

Kexxtone_Art 130-4_Annexes I-II_IT.pdf

ema-puar-kexxtone-v-2235-par-en.pdf