

Kexxtone 32.4 g - Continuous-release intraruminal device

Pozastavené

- Monensin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Kexxtone 32.4 g - Continuous-release intraruminal device

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraruminálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

35160.00 milligram(s) / 1.00 Vak

Lieková forma:

Intraruminálny systém s kontinuálnym uvoľňovaním liečiva

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA16QA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Suspended

Registrovaný v/vo:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

28/01/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Elanco France S.A.S

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/01/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 27/05/2024

[Stiahnuť](#)

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