

## ALERTA DE CALIDAD VETERINARIA N°: Alerta VDC 4/2024

<b>Referencia:</b> DMV/MMJ	<b>N ° de Alerta:</b> Alerta VDC 4/2024	<b>Fecha:</b> 27.05.2024
<b>Productos:</b> KEXXTONE 32,4G DISPOSITIVO INTRARRUMINAL DE LIBERACIÓN CONTINUA (N° EU/2/12/145/001)		
<b>Nombre del Medicamento Veterinario y N° registro:</b> KEXXTONE 32,4G DISPOSITIVO INTRARRUMINAL DE LIBERACIÓN CONTINUA (N° EU/2/12/145/001)		
<b>Laboratorio titular:</b> ELANCO GMBH		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b>  ELANCO GMBH Elanco GmbH Heinz-Lohmann-Str. 4 27472 Cuxhaven Alemania		
<b>Descripción del problema:</b> Con fecha de 15 de mayo del 2024 la Comisión Europea decide, de acuerdo a las conclusiones adoptadas por el CVMP, adoptar la decisión sobre la suspensión de la autorización de comercialización y la retirada de todos los lotes del mercado del medicamento veterinario <b>KEXXTONE 32,4G DISPOSITIVO INTRARRUMINAL DE LIBERACIÓN CONTINUA.</b>		
<b>Medidas adoptadas:</b> Iniciar el procedimiento de retirada del mercado (clase I) de todos los lotes y la suspensión de la autorización de comercialización del citado medicamento.		
<b>Información sobre la distribución:</b> A nivel de veterinario		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b>  <b>Retirada de todos los lotes del mercado y suspensión de la autorización de comercialización</b> del medicamento veterinario anteriormente mencionado, cuyo titular de la autorización de comercialización es <b>ELANCO GMBH.</b>		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Supervisión de la retirada del medicamento.		