

ALERTA DE CALIDAD VETERINARIA N°: Alerta VDC 3/2025

| | | |
|---|--|-----------------------------|
| Referencia: DMV/MMJ | N ° de Alerta: Alerta VDC 3/2025 | Fecha: 06.03.2025 |
| Productos: REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N° 3625 ESP). | | |
| Nombre del Medicamento Veterinario y N° registro: REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N° 3625 ESP). | | |
| Laboratorio titular: EUROVET ANIMAL HEALTH B.V. | | |
| Domicilio social del responsable del producto: EUROVET ANIMAL HEALTH B.V. Handelsweg, 25 Bladel. Noord-Brabant, Netherlands | | |
| Descripción del problema: Defecto de calidad debido a un resultado fuera de especificaciones en la prueba de resuspendibilidad durante un estudio de estabilidad. | | |
| Medidas adoptadas: Inicialmente se comunicaron 3 lotes afectados, pero a día 05/03/2025, el titular nos informa de un error y nos envía una corrección de los lotes, siendo que el procedimiento de retirada del mercado se inicia para los lotes 24F053, 24B191, 24B212 y 23G043 del medicamento veterinario REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N° 3625 ESP) . | | |
| Información sobre la distribución: A nivel de mayorista. | | |
| Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de los lotes 24F053, 24B191, 24B212 y 23G043 del medicamento veterinario REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N° 3625 ESP) , cuyo titular de la autorización de comercialización es EUROVET ANIMAL HEALTH B.V. | | |
| Actuaciones a realizar por las CCAA: Supervisión de la retirada del medicamento. | | |