

## ALERTA DE CALIDAD VETERINARIA N°: Alerta VDC 7/2024

<b>Referencia:</b> DMV/MMJ	<b>N ° de Alerta:</b> Alerta VDC 7/2024	<b>Fecha:</b> 04.12.2024
<b>Productos:</b> APIVAR (N° 1283 ESP).		
<b>Nombre del Medicamento Veterinario y N° registro:</b> APIVAR (N° 1283 ESP).		
<b>Laboratorio titular:</b> VETO-PHARMA		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b>  VETO-PHARMA  Zone Artisanale de Champrue 36310 Chaillac FRANCE		
<b>Descripción del problema:</b> Defecto de calidad debido a resultados fuera de especificaciones de sustancia activa e impurezas.  <b>Medidas adoptadas:</b> Iniciar el procedimiento de retirada del mercado de los <b>lotes 231365, 231366, 231367, 231368, 231369, 231370, 231371, 231372, 231373, 231374, 231375, 231376, 231377, 231378, 231379, 231380, 231381, 231423, 231424, 231425, 231426, 231427, 231486, 231487, 231493, 231495 Y 231496</b> del medicamento veterinario <b>APIVAR (N° 1283 ESP)</b> .		
<b>Información sobre la distribución:</b>  A nivel de veterinario		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b>  <b>Retirada del mercado de los lotes 231365, 231366, 231367, 231368, 231369, 231370, 231371, 231372, 231373, 231374, 231375, 231376, 231377, 231378, 231379, 231380, 231381, 231423, 231424, 231425, 231426, 231427, 231486, 231487, 231493, 231495 Y 231496</b> del medicamento veterinario <b>APIVAR (N° 1283 ESP)</b> , cuyo titular de la autorización de comercialización es <b>VETO-PHARMA</b>		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b>  Supervisión de la retirada del medicamento.		