

## ALERTA DE CALIDAD VETERINARIA N<sup>o</sup>: Alerta VDC 3/2025

<b>Referencia:</b> DMV/MMJ	<b>N<sup>o</sup> de Alerta:</b> Alerta VDC 3/2025	<b>Fecha:</b> 06.03.2025
<b>Productos:</b> REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N <sup>o</sup> 3625 ESP).		
<b>Nombre del Medicamento Veterinario y N<sup>o</sup> registro:</b> REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N <sup>o</sup> 3625 ESP).		
<b>Laboratorio titular:</b> EUROVET ANIMAL HEALTH B.V.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b>  EUROVET ANIMAL HEALTH B.V.  Handelsweg, 25 Bladel. Noord-Brabant, Netherlands		
<b>Descripción del problema:</b> Defecto de calidad debido a un resultado fuera de especificaciones en la prueba de resuspendibilidad durante un estudio de estabilidad.		
<b>Medidas adoptadas:</b> 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 <b>24F053, 24B191, 24B212 y 23G043</b> del medicamento veterinario <b>REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N<sup>o</sup> 3625 ESP)</b> .		
<b>Información sobre la distribución:</b>  A nivel de mayorista.		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> <b>Retirada del mercado</b> de los lotes <b>24F053, 24B191, 24B212 y 23G043</b> del medicamento veterinario <b>REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N<sup>o</sup> 3625 ESP)</b> , cuyo titular de la autorización de comercialización es <b>EUROVET ANIMAL HEALTH B.V.</b>		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b>  Supervisión de la retirada del medicamento.		