

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

<b>Referencia:</b> DMV/MMJ	<b>N ° de Alerta:</b> Alerta VDC 3/2025	<b>Fecha:</b> 27.02.2025
<b>Productos:</b> REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N° 3625 ESP).		
<b>Nombre del Medicamento Veterinario y N° registro:</b> REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO (N° 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> Iniciar el procedimiento de retirada del mercado de los <b>lotes 23F274, 24B191 Y 24F053</b> del medicamento veterinario <b>REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO</b> (N° 3625 ESP).		
<b>Información sobre la distribución:</b>  A nivel de mayorista.		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> <b>Retirada del mercado</b> de los <b>lotes 23F274, 24B191 Y 24F053</b> del medicamento veterinario <b>REVOZYN 400 MG/ML SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO</b> (N° 3625 ESP), 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.		