

ALERTA POR DEFECTO DE CALIDAD N^o: 32V/2013

Referencia: DMV / RCE	N^o alerta: 32V/2013	Fecha: 04/12/2013
Producto: Medicamentos Veterinarios		
Nombre del Medicamento Veterinario y N^o de registro: REVITACAM 5 mg/ml solución para pulverización bucal para perros, con número de registro EU/2/12/138/001.		
Laboratorio titular: ABBOTT Laboratories Ltd.		
Domicilio social del responsable del producto: Abbott House, Vanwal Business Park, Vanwall road, Maidenhead, Berkshire SLE 4XE. Reino Unido.		
Descripción del defecto: Defecto de calidad: Se ha decretado una Alerta por Defecto de Calidad, por haberse detectado la existencia en el mercado de un lote que tiene implantada una bomba dosificadora no adecuada. Medida adoptada: Retirada del mercado de todos los ejemplares del lote EDEG-2 del medicamento veterinario REVITACAM 5 mg/ml solución para pulverización bucal para perros , con número de registro EU/2/12/138/001 , cuyo titular de la autorización de comercialización es ABBOTT .		
Información sobre la distribución: Cadena de distribución y dispensación.		
Medidas cautelares adoptadas: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote EDEG-2 del medicamento veterinario citado, y devolución al laboratorio por los cauces habituales.		
Actuaciones a realizar por las CCAA: Retirada del mercado de todas las unidades distribuidas del lote EDEG-2 del medicamento veterinario citado y seguimiento de la misma.		

**JEFE DE DEPARTAMENTO
DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Consuelo Rubio Montejano