



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS

NOTA INFORMATIVA SOBRE LA DECISIÓN ADOPTADA POR EL COMITÉ DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS RECOMENDANDO LA RETIRADA DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS A BASE DE ÓXIDO DE ZINC PARA ANIMALES PRODUCTORES DE ALIMENTOS

Fecha de publicación: 14 de diciembre de 2016

Categoría: MEDICAMENTOS VETERINARIOS, ARBITRAJES DE LA UNIÓN EUROPEA, INDUSTRIA
Referencia: MVET, 14/2016

El Comité de Medicamentos Veterinarios de la Agencia Europea de Medicamentos (CVMP) en su reunión del mes de diciembre, ha adoptado la decisión de recomendar la retirada de todas las autorizaciones de comercialización, para los productos que contienen Óxido de Zinc destinados a animales productores de alimentos.

La opinión adoptada por el Comité de Medicamentos Veterinarios de la Agencia Europea de Medicamentos (CVMP) se ha enviado a la Comisión que, en consulta con los Estados miembros, deberá considerar las implicaciones que tal decisión puede tener para los sectores afectados y, teniendo esto en cuenta, adoptar una estrategia específica de acción.

Para que dicha estrategia se adopte en base a un conocimiento real de las repercusiones que, a día de hoy, tendría la retirada de estos productos, se ha recomendado a la Comisión que inicie una consulta con todas las partes afectadas.

Referencias

- European Medicines Agency, EMA. Web. Committee for Medicinal Products for Veterinary Use (CVMP) meeting 6-8 December 2016. Press release 09/12/2016. Disponible en: http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2016/12/news_detail_002661.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1 (hipervínculo revisado el 13/12/2016).