



**Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios  
AEMPS**

**RETIRADA DEL MERCADO DE DOS LOTES DEL  
MEDICAMENTO VETERINARIO MELOXIDOLOR  
5 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERROS,  
GATOS, BOVINO Y CERDOS (CON NÚMERO DE  
REGISTRO EU/2/13/148/002)**

Fecha de publicación: 8 de marzo de 2019

Categoría: MEDICAMENTOS VETERINARIOS, DEFECTOS DE CALIDAD  
Referencia: MVET, 5/2019

*Retirada de todas las unidades de los lotes 18F196 y 19A051 del medicamento MELOXIDOLOR 5 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS, BOVINO Y CERDOS (con número de registro EU/2/13/148/002), por un error en la descripción de la dosis del producto que podría causar infra dosificación.*

Vista la información recibida en el Departamento de Medicamentos Veterinarios el 26 de febrero de 2019 relativa al Defecto de Calidad producido en el medicamento **MELOXIDOLOR 5 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS, BOVINO Y CERDOS** (con número de registro **EU/2/13/148/002**), relativa a un error en la descripción de la dosis indicada en el prospecto, pudiendo resultar en infradosificación, en dos lotes del citado medicamento veterinario cuyo titular de la autorización de comercialización es **Le Vet Beheer B.V.** sito en Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holanda.

Se emite la presente Nota Informativa al objeto de que las Comunidades Autónomas estén advertidas de los hechos y procedan en consecuencia.

Finalmente, se comunica que con esta misma fecha se ha decretado la Alerta por Defecto de Calidad de Medicamentos Veterinarios **VDQ 1/2019** dirigida a **Le Vet Beheer B.V.**, como responsable de la citada comercialización. En la Alerta se ha ordenado la retirada del mercado por **Le Vet Beheer B.V.** y a cargo del mismo, de todos los ejemplares de los lotes **18F196 y 19A051** del medicamento veterinario **MELOXIDOLOR 5 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS, BOVINO Y CERDOS** (con número de registro **EU/2/13/148/002**).