



Assumpte/Asunto: Retirada de todas las unidades de todos los lotes del medicamento ANAESTAMINE 100 mg/ml solució injectable

Ref.: MV02/19

Us comunic que en data 22-3-2019 s'ha rebut en aquesta Direcció General, ofici del Departamento de Medicamentos Veterinarios de l'AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el qual ens comunica el següent:

Le comunico que en fecha 22-3-2019 se ha recibido en esta Dirección General, oficio del Departamento de Medicamentos Veterinarios de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:

Producte / Producto: Medicament d'ús veterinari
Marca comercial / Marca comercial: ANAESTAMINE 100 mg/ml
Presentació / Presentación: solució injectable
Núm. Registre / Núm Registro: 3138 ESP
Laboratori Titular / Laboratorio Titular: de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V.
Laboratori fabricant / Laboratorio fabricante:
Raó social responsable del producte/Razón social responsable del producto:
Descripció del Defecte / Descripción del defecto: Presencia de partícules en los viales de distintos lotes
Mesures cautelars adoptades / Medidas cautelares adoptadas: Retirada de todas las unidades de todos los lotes medicamento

Palma, 22 de març de 2019

El director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia – Benito Pròsper Gutiérrez
p.d.(resolució 10/03/2016)
La cap de secció IX - Carmen Bofill Pellicer