



Assumpte/Asunto: Retirada de todas las unidades de los lotes 18L201 Y 18B0119 del medicamento veterinario CARPROSAN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Ref.: MV04/19

Us comunic que en data 03-6-2019 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 03-6-2019 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: CARPROSAN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO
Presentació / Presentación: SOLUCION INYECTABLE
Núm. Registre / Núm Registro: 2767 ESP
Núm. de Lot/Data de Caducitat: / Núm. De Lote/Fecha de Caducidad: Lote 18B0119 Lote 18L201
Laboratori Titular / Laboratorio Titular: de 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: Error en el cartón por el que se muestra una concentración errónea (100 mg/ml en lugar de 50 mg/ml)
Mesures cautelars adoptades / Medidas cautelares adoptadas: Retirada de todas las unidades de los lotes 18L201 y 18B0119

Palma, 4 de juny 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