



## **RETIRADA DE TODOS LOS LOTES DEL MEDICAMENTO VETERINARIO** **ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUCIÓN INYECTABLE**

Adjunto se remite nota informativa y alerta del departamento de medicamentos veterinarios de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, en relación con la alerta por Defecto de Calidad n° VDQ2/2019, por la que se ordena la retirada de todas las unidades de todos los lotes del medicamento ANAESTAMINE 100 mg/ml solución inyectable (con número de registro 3138 ESP), por presencia de partículas en los viales.

Oviedo, 25 de marzo de 2019



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

**RETIRADA DEL MERCADO DE TODOS LOS LOTES  
DEL MEDICAMENTO VETERINARIO ANAESTAMINE  
100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE (CON NÚMERO  
DE REGISTRO 3138 ESP)**

Fecha de publicación: 22 de marzo de 2019

Categoría: MEDICAMENTOS VETERINARIOS, DEFECTOS DE CALIDAD  
Referencia: MVET, 7/2019

***Retirada de todas las unidades de todos los lotes del medicamento ANAESTAMINE 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE (con número de registro 3138 ESP), por presencia de partículas en los viales.***

Vista la información recibida en el Departamento de Medicamentos Veterinarios el 20 de marzo de 2019 relativa al Defecto de Calidad producido en el medicamento **ANAESTAMINE 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE** (con número de registro **3138 ESP**), relativa a la presencia de partículas en los viales, en todos los 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 2/2019** 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 todos los lotes del medicamento veterinario **ANAESTAMINE 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE** (con número de registro **3138 ESP**).



## ALERTA POR DEFECTO DE CALIDAD N°: VDQ 2/2019

<b>Referencia:</b> DMV/HDL	<b>N ° alerta:</b> VDQ 2/2019	<b>Fecha:</b> 22/3/2019
<b>Producto:</b> Anaestamine 100 mg/ml solución inyectable.		
<b>Nombre del Medicamento Veterinario y N° de registro:</b> Anaestamine 100 mg/ml solución inyectable, con número de registro <b>3138 ESP.</b>		
<b>Laboratorio titular:</b> Le Vet Beheer B.V.		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holanda.		
<b>Descripción del problema:</b> Presencia de partículas en los viales de distintos lotes distribuidos en España.		
<b>Medida adoptada:</b> Ordenar la retirada de todas las unidades de todos los lotes del medicamento Anaestamine 100 mg/ml solución inyectable, con número de registro 3138 ESP.		
<b>Información sobre la distribución:</b> Mayoristas, minoristas y a nivel de veterinarios.		
<b>Medidas cautelares adoptadas:</b> Retirada de todas las unidades de todos los lotes del medicamento Anaestamine 100 mg/ml solución inyectable, con número de registro 3138 ESP, hasta nivel de veterinarios.		
<b>Actuaciones a realizar por las CCAA:</b> Supervisión de la retirada del medicamento.		

**LA JEFE DE DEPARTAMENTO  
P.A: LA JEFE DE ÁREA DE GESTIÓN Y PROCEDIMIENTOS**

**Carmen Sánchez Mascaraque**