



**RETIRADA DE LOTES DE DIFERENTES VACUNAS VETERINARIAS.**  
**MEDICAMENTOS AFECTADOS: PUREVAX RCP, PROTEQ WEST NILE,**  
**EURICAN HERPES 205**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [AEMPS] informa de la retirada de lotes de los siguientes medicamentos veterinarios:

- PUREVAX RCP (Nº EU/2/04/052/001)  
Lotes: F34026 y F33245
- PROTEQ WEST NILE (Nº EU/2/11/129/001)  
Lote: F53482.
- EURICAN HERPES 205 (Nº EU/2/01/029/001)  
Lote: F48106

La medida se toma debido la presencia de fisuras en los viales de vidrio utilizados para la fabricación de productos inyectables.

En página siguiente, Cuadro de Alerta emitida por la AEMPS.

Oviedo, 28 de febrero de 2024

## ALERTA DE CALIDAD VETERINARIA N°: Alerta VDC 3/2024

<b>Referencia:</b> DMV/MMJ	<b>N ° de Alerta:</b> Alerta VDC 3/2024	<b>Fecha:</b> 27.02.2024
<b>Productos:</b> A) PUREVAX RCP (N° EU/2/04/052/001). B) PROTEQ WEST NILE (N° EU/2/11/129/001). C) EURICAN HERPES 205 (N° EU/2/01/029/001).		
<b>Nombre del Medicamento Veterinario y N° registro:</b> A) PUREVAX RCP (N° EU/2/04/052/001). B) PROTEQ WEST NILE (N° EU/2/11/129/001). C) EURICAN HERPES 205 (N° EU/2/01/029/001).		
<b>Laboratorio titular:</b> BOEHRINGER INGELHEIM VETMEDICA		
<b>Domicilio social del responsable del producto:</b> BOEHRINGER INGELHEIM VETMEDICA Prat de la Riba, 50 Sant Cugat del Valles (Barcelona) 08174		
<b>Descripción del problema:</b> Se detecta la presencia de fisuras en los viales de vidrio utilizados para la fabricación de productos inyectables. <b>Medidas adoptadas:</b> Iniciar el procedimiento de retirada del mercado de los siguientes <b>lotes</b> : A) PUREVAX RCP LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PAR SUSPENSIÓN INYECTABLE (F34026 y F33245) B) PROTEQ WEST NILE SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA CABALLOS (F53482) C) EURICAN HERPES 205 POLVO Y DILUYENTE PARA EMUSLIÓN INYECTABLE (F48106)		
<b>Información sobre la distribución:</b> A nivel de veterinario		

**Medidas cautelares adoptadas:**

**Retirada del mercado de los lotes** de los medicamentos veterinarios anteriormente mencionados, cuyo titular de la autorización de comercialización es **BOEHRINGER INGELHEIM VETMEDICA**.

**Actuaciones a realizar por las CCAA:**

Supervisión de la retirada del medicamento.