

Informace o stahování z oběhu u veterinárního léčivého přípravku RIFEN 100 mg/ml sol. for inj., šarže 2406279AA, 2406294AC

Dne 19.8.2025 obdržel Veterinární ústav prostřednictvím systému Rapid Alert System (RAS), od rakouské národní autority Austrian Agency for Health and Food Safety GmbH (AGES) informaci o závadě v jakosti veterinárního léčivého přípravku **RIFEN, 100mg/ml, Solution for injection, reg.č. 96/018/08-C**, spočívající ve zjištění výskytu černých částic (polyvinylacetát) v roztoku v konkrétních šaržích přípravku. Na trhu v České republice se závada v jakosti týká **šarží 2406279AA a 2406294AC**. Dle informace od držitele rozhodnutí o registraci vznikla závada v souvislosti pouze s určitými dodávkami léčivé látky konkrétních dodavatelů a netýká se jiných šaržích aktuálně distribuovaných v ČR.

Držitelem rozhodnutí o registraci je společnost VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, A – 4600 Wels, Austria.

Na základě zjištěných informací Veterinární ústav rozhodl o zahájení **stahování výše uvedených šarží z trhu v České republice až do úrovně koncových uživatelů včetně, prostřednictvím distributora NOVIKO s.r.o.**