

Le Gazzette del mese di gennaio 2025

Medicinali Veterinari

Comunicato 28/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario BioBos IBR marker live Liofilizzato e solvente per sospensione. ESTRATTO DEL DECRETO N. 6/2025. Pubblicazione online del 31/01/2025

Comunicato 27/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Nuflor Suini Iniettabile 300 mg/ml soluzione iniettabile. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 53/2025. Pubblicazione online del 31/01/2025

Comunicato 16/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Primun Bronchitis H120 liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 32/2025. Pubblicazione online del 29/01/2025

Comunicato 16/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Calcio PH C.M. soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, conigli, cani e gatti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 33/2025. Pubblicazione online del 29/01/2025

Comunicato 16/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Rifen 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini e suini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 34/2025. Pubblicazione online del 29/01/2025

Comunicato 15/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Glucantime 300 mg/ml soluzione iniettabile per cani. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 27/2025. Pubblicazione online del 29/01/2025

Comunicato 15/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Rabisin sospensione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 28/2025. <u>Pubblicazione online del 29/01/2025</u>

Comunicato 22/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Porsilis Glässer sospensione iniettabile per suini - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 43/2025 - Pubblicazione online del 27/01/2025

Comunicato 21/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Pronestesic 40 mg/ml + 0,036 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini e ovini - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 25/2025 - Pubblicazione online del 27/01/2025

Comunicato 20/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Ototop gocce auricolari e sospensione cutanea per cani, gatti e cavie - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 40/2025 - <u>Pubblicazione online del 22/01/2025</u>

20149 **Milano**, Via Giovanni da Procida 11 Tel. +39 02 34565.226 E-mail: aisa@federchimica.it http://aisa.federchimica.it

Codice Fiscale: 80036210153





Decreto dirigenziale 20/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Spasmipur 20 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, pecore e suini - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 39/2025 - Pubblicazione online del 22/01/2025

Comunicato 19/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Spasmium vet. 500 mg/ml + 4 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini e cani - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 35/2025 - Pubblicazione online del 21/01/2025

Comunicato 15/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Ketink 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 22/2025 - Pubblicazione online del 17/01/2025

Comunicato 13/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Procapen, 300 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini e cavalli - ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 16/2025 - Pubblicazione online del 16/01/2025

Comunicato 10/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Atipam, 5,0 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 13/2025 - Pubblicazione online del 14/01/2025

Comunicato 09/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Gallifen 40 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli e fagiani. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 10/2025 - Pubblicazione online del 14/01/2025

Comunicato 09/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g gel orale per cavalli. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 9/2025 - Pubblicazione online del 14/01/2025

Comunicato 10/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Tralieve 20 mg compresse masticabili per cani e Tralieve 80 mg compresse masticabili per cani. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 14/2025 - Pubblicazione online del 14/01/2025

Comunicato 09/12/2024 - Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Milbemycin oxime/ praziquantel Alfamed 4 mg/10 mg compresse rivestite con film per gatti di piccola taglia e gattini, Milbemycin oxime / praziquantel Alfamed 16 mg/40 mg compresse rivestite con film per gatti, Milbemycin oxime / praziquantel Alfamed 2,5 mg/25 mg compresse rivestite con film per cani di piccola taglia e cuccioli, Milbemycin oxime / praziquantel Alfamed 12,5 mg/125 mg compresse rivestite con film per cani. DECRETO N. 124/2024. Pubblicazione online del 13/01/2025

Comunicato 04/12/2024 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Dexacortone 0,5 mg compresse masticabili per cani e gatti, Dexacortone 2,0 mg compresse masticabili per cani e gatti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 706/2024. Pubblicazione online del 13/01/2025

Comunicato 28/10/2024 - Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Labimycin LA 300 mg/ml soluzione iniettabile. DECRETO N. 105/2024. <u>Pubblicazione online del 13/01/2025</u>

Comunicato 04/01/2024 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Kabergovet 50 microgrammi/ml, soluzione per uso orale per cane e gatto. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 705/202. <u>Pubblicazione online del 13/01/2025</u>

Comunicato 03/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Anthelmin Plus XL compresse per cani e Anthelmin Plus Flavour compresse per cani. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 752/2024. Pubblicazione online del 07/01/2025



Commissione Europea per i medicinali veterinari

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/163 della Commissione, del 30 gennaio 2025, recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) 2021/17 che stabilisce un elenco di variazioni che non richiedono una valutazione conformemente al regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio. GUUE Serie L del 31/01/2025

C/2025/663 - COMUNICAZIONE DELLA COMMISSIONE che dichiara formalmente obsoleta la direttiva 2006/130/CE della Commissione — Elenco degli atti da eliminare dall'acquis in vigore (Direttiva che stabilisce i criteri per l'esenzione dall'obbligo della prescrizione veterinaria vigente per taluni medicinali destinati ad animali da produzione alimentare). GUUE Serie C del 31/01/2025

C/2025/476 -Sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative alle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali dal 1 dicembre 2024 al 31 dicembre 2024 [pubblicate a norma dell'articolo 13 o dell'articolo 38 del regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio o Articolo 5 del regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio]. GUUE Serie C del 31/01/2025

Additivi per mangimi

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/168 della Commissione, del 30 gennaio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Limosilactobacillus fermentum NCIMB 30169 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) n. 399/2014. GUUE Serie L del 31/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/169 della Commissione, del 30 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di Saccharomyces cerevisiae DBVPG 48 SF come additivo per mangimi destinati ai ruminanti diversi dai ruminanti da latte (titolare dell'autorizzazione: Mazzoleni SpA). GUUE Serie L del 31/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/142 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di 6-fitasi prodotta con Trichoderma reesei CBS 126897 come additivo per mangimi destinati ai pesci pinnati (titolare dell'autorizzazione: AB Enzymes Finland Oy). GUUE Serie L del 30/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/143 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione della L-isoleucina prodotta con Corynebacterium glutamicum CGMCC 20437 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. <u>GUUE Serie L del 30/01/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/148 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Enterococcus lactis NCIMB 11181 come additivo per mangimi destinati a vitelli da allevamento e da ingrasso e a suinetti svezzati (titolare dell'autorizzazione: Chr. Hansen A/S) e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 797/2013. GUUE Serie L del 30/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/151 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Levilactobacillus brevis DSM 21982 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 838/2012. GUUE Serie L del 30/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/152 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione della tintura di Schisandra ottenuta da Schisandra chinensis (Turcz.) Baill. e della tintura di ginseng ottenuta da Panax ginseng C.A.Mey. come additivi per mangimi destinati a determinate specie animali. GUUE Serie L del 30/01/2025



Regolamento di esecuzione (UE) 2025/154 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di Saccharomyces cerevisiae DSM 34246 come additivo per mangimi destinati ai cani e ai gatti (titolare dell'autorizzazione: ACEL pharma s.r.l.). GUUE Serie L del 30/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/157 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione della cellulosa microcristallina, della metilcellulosa, dell'etilcellulosa, dell'idrossipropilcellulosa, dell'idrossipropilmetilcellulosa e della carbossimetilcellulosa sodica come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 30/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/159 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Pediococcus pentosaceus DSM 14021 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 84/2014. <u>GUUE Serie L del 30/01/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/160 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione della L-treonina prodotta con Escherichia coli CGMCC 7.455 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 30/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/161 della Commissione, del 29 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di muramidasi prodotta con Trichoderma reesei DSM 32338 come additivo per mangimi destinati alle galline ovaiole (titolare dell'autorizzazione: DSM Nutritional Products Ltd, rappresentata da DSM Nutritional Products Sp. z.o.o.). GUUE Serie L del 30/01/2025

Import additivi

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/92 della Commissione, del 20 gennaio 2025, che dispone la registrazione delle importazioni di cloruro di colina originario della Repubblica popolare cinese. <u>GUUE</u> serie L del 21/01/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/74 della Commissione, del 13 gennaio 2025, che istituisce un dazio antidumping provvisorio sulle importazioni di lisina originaria della Repubblica popolare cinese. <u>GUUE Serie L del 14/01/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/74 della Commissione, del 13 gennaio 2025, che istituisce un dazio antidumping provvisorio sulle importazioni di lisina originaria della Repubblica popolare cinese. <u>GUUE serie L del 14/01/2025</u>

Ministero della Salute

Elenco dei rappresentanti, stabiliti in Italia, degli stabilimenti ubicati in paesi terzi, di cui al comma 9 dell'articolo 15 del decreto del Presidente della Repubblica 2 novembre 2001, n.433, concernente regolamento di attuazione delle direttive 96/51/CE, 98/51/CE e 1999/20/CE, in materia di additivi nell'alimentazione degli animali - Anno 2024. GURI n.15 del 20/01/2025