

## Le Gazzette del mese di febbraio 2025

#### Medicinali Veterinari

Comunicato 19/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Dermipred 5 mg – 10 mg – 20 mg compresse per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 99/2025. Pubblicazione online del 27/02/2025

Comunicato 19/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Vetoryl, capsule rigide per cani, vari dosaggi ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 100/2025. Pubblicazione online del 27/02/2025

Comunicato 13/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario NOXAPRIM 33,3 g/100 g + 6,7 g/100 g, pasta per uso orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano. Pubblicazione online del 27/02/2025

Comunicato 13/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Rimadyl Iniettabile 50 mg/ml, soluzione iniettabile per cane e gatto ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 94/2025. Pubblicazione online del 27/02/2025

Comunicato 13/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Dolovet vet 160 mg/g polvere orale per bovini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 95/2025. <u>Pubblicazione online del 27/02/2025</u>

Comunicato 11/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Cosacthen 0,25 mg/ml soluzione iniettabile per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 70/2025. Pubblicazione online del 27/02/2025

Decreto dirigenziale 11/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Izovac Marek MD sospensione iniettabile per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 85/2025. Pubblicazione online del 27/02/2025

Comunicato 11/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Izovac Coryza 3 emulsione iniettabile per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 86/2025. <u>Pubblicazione online 27/02/2025</u>

Comunicato 20/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Alfaxan multidose 10 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti e conigli da compagnia ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 104/2025. <u>Pubblicazione online del 24/02/2025</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





Comunicato 20/02/2025 - Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Milbetab 12,5 mg/125 mg Compresse per cani Procedura decentrata n. IE/V/0399/001/DC DECRETO N. 11/2025. Pubblicazione online del 24/02/2025

Comunicato 20/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Rhemox 500 mg/g polvere per somministrazione in acqua da bere per suini, polli da carne, anatre da carne e tacchini da carne ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 109/2025. <u>Pubblicazione online</u> del 24/02/2025

Comunicato 11/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario DILUENTE IZOVAC MAREK soluzione iniettabile per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 84/2025. Pubblicazione online del 20/02/2025

Comunicato 11/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario CYLANIC 50 mg + 12,5 mg compresse per cani e gatti, CYLANIC 250 mg + 62,5 mg compresse per cani e gatti, CYLANIC 500 mg + 125 mg compresse per cani e gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 71/2025. Pubblicazione online del 18/02/2025

Comunicato 11/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Avishield IBD INT, liofilizzato per sospensione oculonasale/uso nell'acqua da bere, per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 87/2025. <u>Pubblicazione online del 18/02/2025</u>

Comunicato 13/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Enroxal Flavour 15 mg compresse per cani e gatti, Enroxal Flavour 50 mg compresse per cani e gatti e Enroxal Flavour 150 mg compresse per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 45/2025. Pubblicazione online del 18/02/2025

Comunicato 13/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Rhemox Premix 100 mg/g premiscela per mangimi medicati per suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 90/2025 Pubblicazione online del 18/02/2025

Comunicato 03/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Parvoruvax sospensione iniettabile per suini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 60/2025. Pubblicazione online del 10/02/2025

Comunicato 15/01/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Equest Gel Orale 18,92 mg/g gel orale per cavalli e ponies ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 24/2025. <u>Pubblicazione online del 06/02/2025</u>

Comunicato 03/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Tilmovet 100 mg/g granuli per suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 66/2025. <u>Pubblicazione online del 05/02/2025</u>

Comunicato 03/02/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Tilmovet 200 g/kg premiscela per mangimi medicati per suini e conigli, Tilmovet 100 g/kg premiscela per mangimi medicati per suini e conigli e Tilmovet 40 g/kg premiscela per mangimi medicati per suini e conigli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 67/2025. Pubblicazione online del 05/02/2025



Comunicato 23/01/2025 - Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Fluoxevet 32 mg compresse per cani Procedura decentrata n. FR/V/0480/001/DC DECRETO N. 4/2025. Pubblicazione online del 04/02/2025

Decreto dirigenziale 06/11/2024 - DECRETO N.108/2024 Panacur forte compresse per cani e gatti. Importazione parallela <u>Pubblicazione online del 04/02/2025</u>

### Commissione Europea per i medicinali veterinari

C/2025/1266 - Sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative alle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali dal 1° gennaio 2025 al 31 gennaio 2025 [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 28/02/2025

C/2025/1267 - Sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative alle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali dal 1° gennaio 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 28/02/2025

C/2025/1150 - COMUNICAZIONE DELLA COMMISSIONE — Elenco indicativo di farmaci pericolosi conformemente all'articolo 18 bis della direttiva 2004/37/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 29 aprile 2004, sulla protezione dei lavoratori contro i rischi derivanti da un'esposizione ad agenti cancerogeni, mutageni o a sostanze tossiche per la riproduzione durante il lavoro. GUUE Serie C del 20/02/2025

C/2025/950 - MEDICINALI — Elenco delle autorizzazioni di commercializzazione concesse dagli Stati SEE-EFTA per la prima metà del 2024. GUUE Serie C del 06/02/2025

# Additivi per mangimi

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/353 della Commissione, del 21 febbraio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Levilactobacillus brevis DSM 16680 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 24/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/359 della Commissione, del 21 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di Lactococcus lactis DSM 34262 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 24/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/364 della Commissione, del 21 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di Saccharomyces cerevisiae CNCM I-4407 come additivo per mangimi destinati ai bovini da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: S.I. Lesaffre) e che abroga il regolamento (CE) n. 316/2003. GUUE Serie L del 24/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/313 della Commissione, del 17 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione del carbonato di lantanio ottaidrato come additivo per mangimi destinati ai cani (titolare dell'autorizzazione: Porus GmbH). GUUE Serie L del 18/02/2025



Regolamento di esecuzione (UE) 2025/314 della Commissione, del 17 febbraio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Saccharomyces cerevisiae MUCL 39885 come additivo per mangimi destinati ai bovini da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: Prosol SpA) e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 1059/2013. <u>GUUE Serie L del 18/02/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/316 della Commissione, del 17 febbraio 2025, che modifica i regolamenti di esecuzione (UE) 2021/982 e (UE) 2023/1332 per quanto riguarda il nome del titolare dell'autorizzazione degli additivi per mangimi. GUUE Serie L del 18/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/272 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione della L-cistina come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 1006/2013. <u>GUUE Serie L</u> del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/273 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di Lactiplantibacillus plantarum DSM 34271 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. <u>GUUE Serie L del 13/02/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/275 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Saccharomyces cerevisiae CNCM I-4407 come additivo per mangimi destinati ai conigli diversi dai conigli lattanti e da riproduzione (titolare dell'autorizzazione: S. I. Lesaffre) e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 334/2012. GUUE Serie L del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/276 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione della tintura di chiodi di garofano ottenuta da Syzygium aromaticum (L.) Merr. & L.M. Perry come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. <u>GUUE Serie</u> L del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/277 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione di un preparato di Loigolactobacillus coryniformis DSM 34345 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/278 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione dell'olio essenziale di legno di cedro Texas ottenuto da Juniperus deppeana Steud. come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. <u>GUUE Serie</u> L del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/279 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione dell'olio essenziale di cajeput ottenuto da Melaleuca cajuputi Maton & Sm. ex R. Powell e Melaleuca leucadendra (L.) L. come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/281 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo all'autorizzazione del gallato di propile come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. <u>GUUE Serie L del 13/02/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/284 della Commissione, del 12 febbraio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-xilanasi prodotta con Trichoderma reesei MUCL 49755, di endo-1,3(4)-beta-glucanasi prodotta con Trichoderma reesei MUCL 49754 e di poligalatturonasi prodotta con Aspergillus fijiensis CBS 589.94 come



additivo per mangimi destinati a suinetti svezzati e all'autorizzazione di tale preparato come additivo per mangimi destinati a suinetti lattanti (titolare dell'autorizzazione: AVEVE BV), e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 527/2011. <u>GUUE Serie L del 13/02/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/181 della Commissione, del 31 gennaio 2025, che rettifica il regolamento di esecuzione (UE) 2024/2393 per quanto riguarda l'abrogazione del regolamento di esecuzione (UE) 2015/1416. GUUE Serie L del 03/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/182 della Commissione, del 31 gennaio 2025, che rettifica il regolamento di esecuzione (UE) 2019/901 al fine di correggere la formula chimica del sale monosodico di riboflavina 5'-fosfato. GUUE Serie L del 03/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/183 della Commissione, del 31 gennaio 2025, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2017/53 per quanto riguarda il tenore massimo raccomandato di sostanza attiva nel mangime completo di un additivo per mangimi costituito da acido nonanoico destinato a determinate categorie di suini e pollame. GUUE Serie L del 03/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/187 della Commissione, del 31 gennaio 2025, recante rettifica del regolamento di esecuzione (UE) 2022/415 relativo all'autorizzazione di acido malico, acido citrico prodotto da Aspergillus niger DSM 25794 o CGMCC 4513/CGMCC 5751 o CICC 40347/CGMCC 5343, acido sorbico e sorbato di potassio, acido acetico, diacetato di sodio e acetato di calcio, acido propionico, propionato di sodio, propionato di calcio e propionato di ammonio, acido formico, formiato di sodio, formiato di calcio e formiato di ammonio, e acido lattico prodotto da Bacillus coagulans (LMG S-26145 o DSM 23965), o Bacillus smithii (LMG S-27890) o Bacillus subtilis (LMG S-27889) e lattato di calcio come additivi per mangimi destinati a determinate specie animali. GUUE Serie L del 03/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/188 della Commissione, del 31 gennaio 2025, relativo all'autorizzazione dell'L-triptofano prodotto con Escherichia coli CGMCC 7.460 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 03/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/193 della Commissione, del 31 gennaio 2025, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-xilanasi prodotta con Trichoderma reesei CBS 143953, di subtilisina prodotta con Bacillus subtilis CBS 143946 e di alfa-amilasi prodotta con Bacillus amyloliquefaciens CBS 143954 come additivo per mangimi destinati a polli da ingrasso, tacchini da ingrasso, anatre e galline ovaiole e all'autorizzazione di nuovi usi di tale preparato come additivo per mangimi destinati a tutte le altre specie e categorie di pollame (titolare dell'autorizzazione: Genencor International B.V.) e che abroga il regolamento (CE) n. 1087/2009 e il regolamento di esecuzione (UE) n. 389/2011. GUUE Serie L del 03/02/2025

## Import additivi

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/326 della Commissione, del 18 febbraio 2025, che dispone la registrazione delle importazioni di valina originaria della Repubblica popolare cinese. <u>GUUE Serie L del 19/02/2025</u>

2025/90094 - Rettifica del 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 05/02/2025</u>



## Materie prime per mangimi

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/312 della Commissione, del 14 febbraio 2025, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2018/2019 per quanto riguarda alcune piante da impianto di Betula pendula e Betula pubescens originarie del Regno Unito. GUUE Serie L del 17/02/2025

### **Biocidi**

Decisione di esecuzione (UE) 2025/360 della Commissione, del 21 febbraio 2025, che posticipa la data di scadenza dell'approvazione dell'acido bromoacetico ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 4 conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. GUUE Serie L del 25/02/2025

Decisione di esecuzione (UE) 2025/349 della Commissione, del 21 febbraio 2025, che posticipa la data di scadenza dell'approvazione dello spinosad ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. <u>GUUE Serie L del 24/02/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/285 della Commissione, del 12 febbraio 2025, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2023/1758 per quanto riguarda modifiche amministrative dell'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi SALVECO SALVESAFE PRODUCTS. GUUE Serie L del 13/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/223 della Commissione, del 6 febbraio 2025, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2022/1423 per quanto riguarda modifiche minori dell'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi Hydrogen Peroxide Family 1. <u>GUUE</u> Serie L del 12/02/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/263 della Commissione, del 10 febbraio 2025, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi Ecolab CMIT-MIT BPF in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. <u>GUUE Serie L del 11/02/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/265 della Commissione, del 7 febbraio 2025, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2020/704 per quanto riguarda modifiche amministrative dell'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi INSECTICIDES FOR HOME USE. <u>GUUE Serie L del 10/02/2025</u>