

Le Gazzette del mese di giugno 2025

Medicinali Veterinari

Comunicato 16/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Apelka 5 mg/ml soluzione orale per gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 421/2025. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 16/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Euthasol 400 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti, roditori, conigli, bovini, pecore, capre, cavalli e visoni ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 422/2025. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 16/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Novamune concentrato e solvente per sospensione iniettabile per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 423/2025. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 14/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario immunologico BOVALTO RESPI INTRANASAL, spray nasale, liofilizzato e solvente per sospensione ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 420/2025. <u>Pubblicazione online</u> 23/06/2025

Comunicato 13/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Eurican Pneumo sospensione iniettabile per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 417/2025. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 13/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario OCNIL 400 mg/g polvere per uso nell'acqua da bere ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 418/2025. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 12/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Tylan 200, 200 mg/ml soluzione iniettabile, per bovini e suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 410/2025. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 11/06/2025 - Milpro Chewy 2,5 mg / 25,0 mg compresse masticabili per cani di piccola taglia e cuccioli, Milpro Chewy 12,5 mg / 125,0 mg compresse masticabili per cani e Milpro Chewy 25,0 mg / 250,0 mg compresse masticabili per cani di grossa taglia. Pubblicazione online 23/06/2025

Comunicato 28/05/2025 - Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Syvac Ery Parvo emulsione iniettabile per suini. <u>Pubblicazione online 23/06/2025</u>

Comunicato 22/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario: IZOVAC ILT liofilizzato per sospensione oculonasale per polli + IZOVAC ILT liofilizzato e solvente per sospensione oculonasale per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N.356/2025. Pubblicazione online 16/06/2025

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 06/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario CEFAVEX 50 mg/ml, sospensione iniettabile per suini e bovini. Pubblicazione online 11/06/2025

Comunicato 03/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Cefaximin L schiuma intramammaria per bovine e bufale in lattazione ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 389/2025. Pubblicazione online 10/06/2025

Comunicato 03/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Purrfit Combo 50 mg/60 mg soluzione spot-on per gatti e furetti, Purrfit Combo 67 mg/60,3 mg soluzione spot-on per cani di taglia piccola, Purrfit Combo 134 mg/120,6 mg soluzione spot-on per cani di taglia media, Purrfit Combo 268 mg/241,2 mg soluzione spot-on per cani di taglia grande e Purrfit Combo 402 mg/361,8 mg soluzione spot-on per cani di taglia gigante ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 390/2025. Pubblicazione online 10/06/2025

Comunicato 03/06/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Elettrolitica reidratante III ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 388/2025. Pubblicazione online 10/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini e cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Catophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini e cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario PULMOTIL G200 PREMIX premiscela per mangimi medicati per suini e conigli. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 26/05/2025 - Autorizzazione all'immissione in commercio della nuova forma farmaceutica "soluzione orale" del medicinale veterinario già autorizzato Vetmedin Chew compresse appetibili per cani DECRETO N. 41/2025. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Libeo 10 mg compresse masticabili per cani, Libeo 40 mg compresse masticabili per cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Alizin 30 mg/ml soluzione iniettabile per cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Vomend 5mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025. Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Torphadine 10 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti e cavalli. <u>Pubblicazione online 09/06/2025</u>

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Floxabactin 15 mg, compresse per gatti e cani, Floxabactin 50 mg, compresse per cani, Floxabactin 150 mg, compresse per cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario AMPROSID, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere, per polli da carne, galline ovaiole, tacchini e quaglie. Pubblicazione online 09/06/2025



Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario EQVALAN DUO, pasta orale. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario FLIMABO 100 mg/g sospensione per uso in acqua da bere per polli e suini. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario PRIMUN SALMONELLA T Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere per polli. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Nextmune concentrato e solvente per sospensione iniettabile per polli. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario UNISTRAIN PRRS liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Noroseal 2,6 g sospensione intrattamaria per bovini. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Nobilis AE + POX liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per polli e tacchini. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Fugasol 10 mg/ml soluzione orale per gatti. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Milpro Vet. 2,5 mg/25 mg compresse rivestite con film per cani di piccola taglia e cuccioli, Milpro Vet. 12,5 mg/125 mg compresse rivestite con film per cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 13/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Reflecto 0,760 g collare medicato per cani + Reflecto 1,000 g collare medicato per cani. Pubblicazione online 09/06/2025

Comunicato 26/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario NEOMAY 500.000 U.I. /g, polvere per uso in acqua da bere/succedanei del latte ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 369/2025. Pubblicazione online 04/06/2025

Comunicato 26/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Porsilis Begonia Idal liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile per suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 365/2025. Pubblicazione online 04/06/2025

Comunicato 26/05/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Moxisolv LA 100 mg/ml Soluzione iniettabile per bovini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 366/2025. Pubblicazione online 04/06/2025

Comunicato 18/03/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Chemisole 30% PX, 300 mg/g premiscela per mangimi medicati per suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 155/2025. Pubblicazione online 04/06/2025

Decreto dirigenziale 14/02/2024 - ESTRATTO PROVVEDIMENTO n.86/2024 OGGETTO: Sulfachinossalina 2% - Sulfadimetossina 1% - Diaveridina 1% LIQUIDO FORMEVET Soluzione orale



per uccelli da gabbia e da voliera. Flacone da 40 ml A.I.C. n. 103443026 Flacone da 160 ml A.I.C. n. 103443014. Pubblicazione online 03/06/2025

Commissione Europea per i medicinali veterinari

Sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative alle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali dal 1° maggio 2025 al 31 maggio 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 30/06/2025

Feed - Additivi per mangimi, import

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1288 della Commissione, del 27 giugno 2025, che istituisce un dazio antidumping provvisorio sulle importazioni di cloruro di colina originario della Repubblica popolare cinese. GUUE Serie L del 30/06/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1254 della Commissione, del 25 giugno 2025, relativo all'autorizzazione della riboflavina prodotta da Eremothecium ashbyi CCTCCM 2019833 sotto forma di prodotto di fermentazione inattivato ed essiccato come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. GUUE Serie L del 26/06/2025

Regolamento (UE) 2025/1227 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 17 giugno 2025, sulla modifica dei dazi doganali applicabili alle importazioni di determinate merci originarie della Federazione russa e della Repubblica di Bielorussia o esportate da tali paesi. GUUE Serie L del 20/06/2025

Biocidi

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1138 della Commissione, del 10 giugno 2025, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi Tevan Panox Family in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. GUUE Serie L del 30/06/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1248 della Commissione, del 26 giugno 2025, che rinnova l'approvazione dell'epsilon-metofluthrin come principio attivo 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. GUUE Serie L del 27/06/2025

Decisione di esecuzione (UE) 2025/1247 della Commissione, del 26 giugno 2025, recante abrogazione della decisione di esecuzione (UE) 2024/2460 che posticipa la data di scadenza dell'approvazione del metofluthrin 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 27/06/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1196 della Commissione, del 18 giugno 2025, che revoca l'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo Nordkalk Filtra G in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) 2024/2400 della Commissione. GUUE Serie L del 19/06/2025

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1116 della Commissione, del 12 giugno 2025, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi PAA family UCO Group in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. <u>GUUE Serie L del 18/06/2025</u>

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1171 della Commissione, del 16 giugno 2025, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi PRODHYNET's Lactic acid based products in



conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. <u>GUUE Serie L del 17/06/2025</u>