



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di agosto 2025

Medicinali Veterinari

Comunicato 21/08/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario ALPHA DIP Vib concentrato per sospensione per immersione per branzino ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 562/2025. [Pubblicazione online 26/08/2025](#)

Decreto dirigenziale 12/07/2025 - ESTRATTO PROVVEDIMENTO n. 472/2025. Modifica AIC: Porsilis Strepsuis sospensione iniettabile per suini – AIC n. 102814. [Pubblicazione online 25/08/2025](#)

Modifica AIC - Poli-Ecto 40 mg + 200 mg soluzione spot-on per cani AIC n. 105429. ESTRATTO PROVVEDIMENTO n. 476/2025. [Pubblicazione online 21/08/2025](#)

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale veterinario Quinox 6 mg/g premiscela per mangimi medicati per bovini e ovini. ESTRATTO DECRETO N.62/2025. [Pubblicazione online 18/08/2025](#)

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale veterinario Mcepe 1 mg/ml soluzione orale per cani e gatti, generico del medicinale di riferimento Emeprid 1 mg/ml, con autorizzazione REG NL 106868, ditta Ceva Sante Animale. ESTRATTO DECRETO N.59/2025. [Pubblicazione online 18/08/2025](#)

Comunicato 04/08/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Nobivac Rabbia sospensione iniettabile per cani, gatti, bovini, pecore, capre, volpi, furetti e cavalli. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 559/2025. [Pubblicazione online 13/08/2025](#)

Comunicato 04/08/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Syncroprost, 250 microgrammi/ml, soluzione iniettabile ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 560/2025. [Pubblicazione online 13/08/2025](#)

Comunicato 03/08/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario ANTIEMOR-K, 10 mg/ml + 30 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani e gatti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 558/2025. [Pubblicazione online 13/08/2025](#)

Comunicato 28/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali veterinari ALFAMED 2,5 mg/ml soluzione spray per uso topico, per cani e gatti, FIPRALONE 2,5 mg/ml soluzione spray per uso topico, per cani e gatti, EFFIPRO 2,5 mg/ml soluzione spray per uso topico, per cani e gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 533/2025. [Pubblicazione online 13/08/2025](#)

Comunicato 01/08/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario DOXIPAN 200 mg/g polvere per soluzione orale per vitelli, suini, polli da carne

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

Codice Fiscale: 80036210153



Responsible Care®
OUR COMMITMENT TO SUSTAINABILITY

e tacchini e DOXIPAN 800 mg/g polvere per soluzione orale per vitelli, suini, polli da carne e tacchini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 557/2025. [Pubblicazione online 05/08/2025](#)

Comunicato 31/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Qivitan 25 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini e suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 553/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Comunicato 31/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Frontline spot on gatti 100 mg/ml soluzione spot-on per gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 554/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Comunicato 20/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Fypermid Combo 67 mg/60,3 mg soluzione spot-on per cani di taglia piccola, Fypermid Combo 134 mg/120,6 mg soluzione spot-on per cani di taglia media, Fypermid Combo 268 mg/241,2 mg soluzione spot-on per cani di taglia grande, Fypermid Combo 402 mg/ 361,8 soluzione spot-on per cani di taglia gigante, Fypermid Combo 50 mg/60 mg soluzione spot-on per gatti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 513/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Comunicato 20/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli e cani. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 514/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Comunicato 17/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali veterinari Nobilis IB Ma5 liofilizzato per sospensione oculo-nasale / per uso in acqua da bere per polli, Nobilis ND Clone 30 liofilizzato per sospensione oculonasale/uso in acqua da bere per polli e tacchini, Nobilis Gumboro 228E liofilizzato per uso in acqua da bere per polli, Nobilis Gumboro D78 liofilizzato per sospensione oculonasale/uso in acqua da bere per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 510/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Decreto dirigenziale 15/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario THIAFELINE 2,5 mg compresse rivestite con film per gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 495/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Comunicato 15/07/2025 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario THIAFELINE 5 mg compresse rivestite con film per gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 499/2025. [Pubblicazione online 04/08/2025](#)

Commissione Europea per i medicinali veterinari

Sintesi delle decisioni dell'Unione europea relative alle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali dal 1° luglio 2025 al 31 luglio 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 18/07/2025](#)

Ministero della Salute

DECRETO 19 giugno 2025 - Buone pratiche di sperimentazione clinica dei medicinali veterinari sugli animali. [GU Serie Generale n.194 del 22/08/2025](#)

Import - Export

C/2025/4850 - Avviso di apertura di un procedimento antidumping relativo alle importazioni di proteine di piselli originarie della Repubblica popolare cinese. [GUUE Serie C del 29/08/2025](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1737 della Commissione, del 13 agosto 2025, che istituisce un dazio antidumping provvisorio sulle importazioni di valina originaria della Repubblica popolare cinese. [GUUE Serie L del 14/08/2025](#). Rettifica 2025/90655 - [GUUE Serie L del 18/08/2025](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2025/1727 della Commissione, del 5 agosto 2025, che sospende le misure di riequilibrio degli scambi riguardanti determinati prodotti originari degli Stati Uniti d'America e determinati prodotti esportati dall'Unione negli Stati Uniti d'America istituite dal regolamento di esecuzione (UE) 2025/1564. [GUUE Serie L del 05/08/2025](#)

Normativa trasversale

EUDR - COMUNICAZIONE DELLA COMMISSIONE — DOCUMENTO DI ORIENTAMENTO — PER IL REGOLAMENTO (UE) 2023/1115 RELATIVO AI PRODOTTI A DEFORESTAZIONE ZERO. [GUUE Serie C del 12/08/2025](#)

NIS2 - Termini, modalità e procedimenti di utilizzo e accesso alla piattaforma digitale, nonché' ulteriori informazioni che i soggetti devono fornire all'Autorità nazionale competente NIS e termini, modalità e procedimento di designazione dei rappresentanti NIS sul territorio nazionale. [GU Serie Generale n.178 del 02/08/2025](#)

L'archivio delle gazzette è disponibile sul sito AISA alla pagina [Normativa](#)