



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di gennaio 2024

Medicinali Veterinari

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Heptavac P sospensione iniettabile per ovini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 25/2024. [Pubblicazione online del 31/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Len, 160 mg, compresse per cani e gatti + Len, 150 mg/g, gocce orali, sospensione, per gatti, cani fino a 10 kg, gatti e cani (cuccioli). ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 23/2024. [Pubblicazione online del 31/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario PHARMASIN 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 05/2024. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario EFFE 70 300 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 35/2024. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Felimazole ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 04/2024. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario PHARMASIN 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 05/2024. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Tylmasin 100.000 UI/g premiscela per mangimi medicati per suini, polli da carne e pollastre ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 06/2024. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario IVERTIN B.O.S. 10 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 08/2024. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario ASCA-BAN, 1g/g polvere per soluzione orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per uso umano ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 18/2024. [Pubblicazione online del 15/01/2024](#)

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

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Anthelmin 230 mg/20 mg compresse rivestite con film per gatti e del medicinale veterinario Dehinel 230 mg/20 mg compresse rivestite con film per gatti ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 14/2024. [Pubblicazione online del 15/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Ketexx 100 mg/ml soluzione iniettabile ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 11/2023. [Pubblicazione online del 15/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Versican Plus Bb Oral liofilizzato e solvente per sospensione orale per cani. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 2/2024. [Pubblicazione online del 09/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Hyogen emulsione iniettabile. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 601/2023. [Pubblicazione online del 09/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario BOVALTO Respi 3 sospensione iniettabile. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 611/2023. [Pubblicazione online del 04/01/2024](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario COBACTAN LA 7,5% sospensione iniettabile per suini e bovini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 608/2023. [Pubblicazione online del 04/01/2024](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Milbeguard Duo 2,5 mg / 25 mg compresse masticabili per cani di piccola taglia e cuccioli, Milbeguard Duo 12,5 mg / 125 mg compresse masticabili per cani, Milbeguard Duo 25 mg / 250 mg compresse masticabili per cani di grossa taglia, Milbeguard Duo 4 mg / 10 mg compresse rivestite con film per gatti di piccola taglia e gattini e Milbeguard Duo 16 mg / 40 mg compresse rivestite con film per gatti, Procedura decentrata n. IE/V/0780/001-002-003-004-005/DC - DECRETO N. 143/2023 - [Pubblicazione online del 03/01/2024](#)

Additivi per mangimi

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 2023. [G.U.R.I. Serie Generale n.14 del 18-01-2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/285 della Commissione, del 17 gennaio 2024, relativo all'autorizzazione della tintura di eleuterococco ottenuta da Eleutherococcus senticosus (Rupr. & Maxim.) Maxim come additivo per mangimi destinati a cani, gatti e cavalli. [G.U.U.E. Serie L del 18/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/265 della Commissione, del 17 gennaio 2024, relativo all'autorizzazione del complesso di zinco (II) e betaina come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali ad eccezione degli animali acquatici allevati in sistemi di acquacoltura marina. [G.U.U.E. Serie L del 18/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/262 della Commissione, del 17 gennaio 2024, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-glucanasi prodotto da *Trichoderma citrinoviride* IMI 360748 come additivo per mangimi destinati a polli da ingrasso, specie avicole minori da ingrasso e suinetti svezzati, all'autorizzazione di tale preparato come additivo per mangimi destinati a tacchini da ingrasso, tutte le specie di pollame allevate per la produzione di uova o per la riproduzione, uccelli ornamentali e suinetti lattanti (titolare dell'autorizzazione: Huvepharma NV) e recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) 2015/2305. [G.U.U.E. Serie L del 18/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/261 della Commissione, del 17 gennaio 2024, relativo all'autorizzazione dell'olio essenziale di pepe nero e dell'oleoresina di pepe nero ottenuti da *Piper nigrum* L. come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali e dell'estratto supercritico di pepe nero ottenuto da *Piper nigrum* L. come additivo per mangimi destinati a gatti e cani. [G.U.U.E. Serie L del 18/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/252 della Commissione, del 16 gennaio 2024, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di *Lactiplantibacillus plantarum* DSM 23375 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) n. 1065/2012. [G.U.U.E. Serie L del 17/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/251 della Commissione, del 16 gennaio 2024, relativo al rinnovo dell'autorizzazione dei preparati di *Lactiplantibacillus plantarum* CNCM I-3235, *Lactiplantibacillus plantarum* DSM 11672/CNCM I-3736, *Pediococcus acidilactici* CNCM I-3237, *Pediococcus acidilactici* DSM 11673/CNCM I-4622, *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 12455, *Acidipropionibacterium acidipropionici* CNCM I-4661, *Lentilactobacillus buchneri* NCIMB 40788/CNCM I-4323 e *Lentilactobacillus hilgardii* CNCM I-4785 e *Lentilactobacillus buchneri* CNCM I-4323/NCIMB 40788 come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali, che modifica i regolamenti di esecuzione (UE) n. 1065/2012, (UE) n. 1119/2012, (UE) n. 1113/2013 e (UE) n. 304/2014 e abroga i regolamenti di esecuzione (UE) n. 990/2012 e (UE) 2019/764. [G.U.U.E. Serie L del 17/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/239 della Commissione, del 15 gennaio 2024, che rettifica e modifica i regolamenti di esecuzione (UE) 2022/1421, (UE) 2022/652, (UE) 2022/1490 e (UE) 2022/320. I regolamenti modificati si riferiscono alle autorizzazioni relative all'utilizzo di alcuni estratti di agrumi come additivi per mangimi. [G.U.U.E. Serie L del 16/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/260 della Commissione, del 12 gennaio 2024, relativo all'autorizzazione di olio essenziale di cumino ottenuto da *Cuminum cyminum* L., tintura di finocchio dolce ottenuta da *Foeniculum vulgare* Mill. ssp. vulgare var. dulce, tintura di angelica cinese (dong quai) ottenuta da *Angelica sinensis* (Oliv.) Diels, tintura di prezzemolo ottenuta da *Petroselinum crispum* (Mill.) Fuss, tintura di anice stellato ottenuta da *Illicium verum* Hook f., olio essenziale di assafetida ottenuto da *Ferula-assa-foetida* L., olio essenziale di erba di aneto ottenuto da *Anethum graveolens* L. e tintura di aneto ottenuta da *Anethum graveolens* L. come additivi per mangimi destinati a determinate specie animali. [G.U.U.E. Serie L del 15/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/231 della Commissione, del 12 gennaio 2024, relativo all'autorizzazione di un preparato di bromidrato di alofuginone (Stenorol) come additivo per mangimi destinati a polli da ingrasso, tacchini da ingrasso e tacchini allevati per la riproduzione (titolare dell'autorizzazione: Huvepharma NV). [G.U.U.E. Serie L del 15/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/228 della Commissione, del 12 gennaio 2024, relativo all'autorizzazione di un preparato di *Companilactobacillus farciminis* CNCM I-3740 come additivo per mangimi destinati a polli da ingrasso e tacchini da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: ChemVet dk A/S) e recante modifica del regolamento (CE) n. 1876/2006. [G.U.U.E. Serie L del 15/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/221 della Commissione, del 12 gennaio 2024, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-xilanasi, endo-1,3(4)-beta-glucanasi ed endo-1,4-beta-glucanasi, prodotto da *Trichoderma reesei* ATCC 74444, come additivo per mangimi destinati a tutte le specie di pollame da ingrasso, a tutte le specie di pollame da produzione di uova e a suinetti svezzati (titolare dell'autorizzazione: DSM Nutritional Products) e recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) n. 403/2013. [G.U.U.E. Serie L del 15/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/220 della Commissione, del 12 gennaio 2024, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30168 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) n. 1119/2012. [G.U.U.E. Serie L del 15/01/2024](#)

Reach per la salute animale e biocidi

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/247 della Commissione, del 16 gennaio 2024, che approva il di(perossomonosolfato) di(solfato) di pentapotassio triidrogeno come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi dei tipi di prodotto 2, 3, 4 e 5 conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 17/01/2024](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/235 della Commissione, del 15 gennaio 2024, che approva il cloruro di alchil (C12-16) dimetilbenzilammonio [ADBAC/BKC (C12-C16)] come principio attivo ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 2 a norma del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 16/01/2024](#)

Alimenti e mangimi

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/286 della Commissione, del 16 gennaio 2024, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2019/1793 relativo all'incremento temporaneo dei controlli ufficiali e delle misure di emergenza che disciplinano l'ingresso nell'Unione di determinate merci provenienti da alcuni paesi terzi, e che attua i regolamenti (UE) 2017/625 e (CE) n. 178/2002 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 17/01/2024](#)

Ministero della Salute

Decreto ministeriale 04/01/2024: Parziale modifica di composizione del Comitato tecnico per la nutrizione e la sanità animale. [Pubblicazione online del 24/01/2024](#)

Applicazione del decreto legislativo 7 dicembre 2023, n. 218 recante "Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE, ai sensi dell'articolo 17 della legge 4 agosto 2022, n. 127" – Prime indicazioni operative connesse al sistema informativo di tracciabilità (Sistema informativo nazionale per la farmacovigilanza). [Pubblicazione online del 23/01/2024](#)

DECRETO LEGISLATIVO 7 dicembre 2023, n. 218 - Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE, ai sensi dell'articolo 17 della legge 4 agosto 2022, n. 127. [G.U.R.I. Serie Generale n.2 del 03-01-2024](#)