



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di novembre 2023

Medicinali Veterinari

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Dexdormostart 0,5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti. DECRETO N. 133/2023 - [Pubblicazione online del 29/11/2023](#)
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g sospensione intramammaria per bovini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 576/2023 – [Pubblicazione online del 29/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Fenleve 10 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini e suini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 572/2023 – [Pubblicazione online del 29/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario GESTAVET 600 liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per suini e GESTAVET 3000 liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per suini - trasferimento titolarità. ESTRATTO DEL DECRETO N. 136/2023 – [Pubblicazione online del 28/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Frontcontrol wormer 230/20 mg compresse per gatti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 575/2023 – [Pubblicazione online del 28/11/2023](#)

Nobivac LoVo L4 - Provvedimento n. 579 / 2023 - Attribuzione Numero Identificativo Nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione. Specialità medicinale: Nobivac LoVo L4 EU/2/23/304 – sospensione iniettabile per cani – N.I.N. 105800 – [Pubblicazione online del 27/11/2023](#)

YURVAC RHD - Provvedimento n. 558 / 2023 - Attribuzione Numero Identificativo Nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione. Specialità medicinale: YURVAC RHD Confezioni autorizzate: 4 EU/2/23/298 – emulsione iniettabile per conigli – N.I.N. 105788 – [Pubblicazione online del 23/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Censulfatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml Soluzione iniettabile. ESTRATTO DEL DECRETO N. 137/2023 – [Pubblicazione online del 23/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Censulfatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml Soluzione iniettabile. ESTRATTO DEL DECRETO N. 137/2023 – [Pubblicazione online del 23/11/2023](#)

PREVEXXION RN+HVT - Attribuzione Numero Identificativo Nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione a nuove confezioni. Specialità medicinale: PREVEXXION RN+HVT EU/2/23/302 – concentrato e solvente per sospensione iniettabile – N.I.N. 105807 – [Pubblicazione online del 21/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario DECTOMAX 10 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 563/2023 – [Pubblicazione online del 20/11/2023](#)

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 CIDR OVIS 0,35 g dispositivo intravaginale a rilascio controllato per ovini. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 564/2023 – [Pubblicazione online del 20/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Frontcontrol wormer compresse per cani di taglia grande. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 566/2023 - [Pubblicazione online del 20/11/2023](#)

DECRETO 13 novembre 2023 Determinazione delle quantità di sostanze stupefacenti e psicotrope che possono essere fabbricate e messe in vendita in Italia e all'estero, nel corso dell'anno 2024. [G.U.R.I. 271 del 20/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Endofer 20, 200 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli + Endofer, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 552/2023 – [Pubblicazione online del 16/11/2023](#)

Decreto dirigenziale 10/11/2023 - Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Galactis 750 mg gel intramammario per bovine in lattazione, Scatola con 4 siringhe "Twinsert" da 5 g + 4 salviette detergenti. Scatola con 20 siringhe "Twinsert" da 5 g + 20 salviette detergenti. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 553/2023 – [Pubblicazione online del 16/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Optimune 2 mg/g unguento oftalmico per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 555/2023 – [Pubblicazione online del 15/11/2023](#)

DECRETO 31 ottobre 2023 – Aggiornamento delle tabelle contenenti l'indicazione delle sostanze stupefacenti e psicotrope. Inserimento nella tabella I e nella tabella IV di nuove sostanze psicoattive. [G.U.R.I. 267 del 15/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Wellicox 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli. ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 549/2023 – [Pubblicazione online del 13/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Alpramil 4 mg/10 mg compresse rivestite con film per gatti di peso pari ad almeno 0,5 kg, Alpramil 12 mg/30 mg compresse rivestite con film per gatti di peso pari ad almeno 3 kg, Alpramil 16 mg/40 mg compresse rivestite con film per gatti di peso pari ad almeno 4 kg, Alpramil 5 mg/50 mg compresse per cani di peso pari ad almeno 0,5 kg, Alpramil 12,5 mg/125 mg compresse per cani di peso pari ad almeno 5 kg e Alpramil 20 mg/200 mg compresse per cani di peso pari ad almeno 8 kg. Procedura decentrata n. NL/V/0364/001-006/DC. DECRETO N. 129/2023 – [Pubblicazione online del 13/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario FlorFlu 300/16,5 mg/ml soluzione iniettabile per bovini. ESTRATTO DEL DECRETO N. 47/2023 – [Pubblicazione online del 10/11/2023](#)

Decreto dirigenziale 25/07/2023 - ESTRATTO DEL DECRETO N. 82/2023 Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale Vomiril 10 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti - [Pubblicazione online del 09/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli e cani e Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli e cani. Procedura decentrata n. NL/V/0384/001-002/DC DECRETO N. 123/2023 - [Pubblicazione online 07/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale Xylamidor 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, cani e gatti. ESTRATTO DEL DECRETO N. 81/2023 – [Pubblicazione online del 07/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Hepagen 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, caprini e suini, Hepagen 100 mg/ml soluzione iniettabile per cani e Hepagen 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 537/2023 - [Pubblicazione online 07/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali veterinari Diazitec Collare Antiparassitario Per Gatti, Diazitec Collare Antiparassitario Per Cani, Diazitec Collare Antiparassitario Per Cani Di Taglia Grande, Collare Antiparassitario Ape Per Gatti, Collare Antiparassitario Ape Per Cani Di Taglia Grande, Collare Antiparassitario Ape Per Cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 521/2023 - [Pubblicazione online 06/11/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Pergoquin 1 mg compresse per cavalli. DECRETO N. 120/2023 - [Pubblicazione online 06/11/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario IZOKAPPA ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 523/2023 - [Pubblicazione online 02/11/2023](#)

Programmi di eradicazione delle malattie soggette a misure nazionali

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2626 della Commissione, del 24 novembre 2023, che modifica gli allegati I e II della decisione di esecuzione (UE) 2021/260 per quanto riguarda le misure nazionali applicabili in Danimarca in relazione alla nefrobatteriosi (BKD) e alla necrosi pancreatica infettiva (IPN). [G.U.U.E. Serie L del 28/11/2023](#)

Peste suina africana

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2708 della Commissione, del 28 novembre 2023, recante modifica degli allegati I e II del regolamento di esecuzione (UE) 2023/594 che stabilisce misure speciali di controllo per la peste suina africana. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2469 della Commissione del 31 ottobre 2023 recante modifica degli allegati I e II del regolamento di esecuzione (UE) 2023/594 che stabilisce misure speciali di controllo per la peste suina africana. [G.U.U.E. Serie L del 03/11/2023](#)

Influenza aviaria

Decisione di esecuzione (EU) 2023/2695 della Commissione del 24 novembre 2023 che modifica l'allegato della decisione di esecuzione (UE) 2023/2447 relativa a misure di emergenza in relazione a focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità in alcuni Stati membri. [G.U.U.E. Serie L del 28/11/2023](#)

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2578 della Commissione del 13 novembre 2023 che modifica l'allegato della decisione di esecuzione (UE) 2023/2447 relativa a misure di emergenza in relazione a focolai di influenza aviaria ad alta patogenicità in alcuni Stati membri. [G.U.U.E. Serie L del 20/11/2023](#)

Additivi per mangimi

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2662 della Commissione, del 29 novembre 2023, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2017/447 per quanto riguarda i termini dell'autorizzazione del preparato di *Bacillus subtilis* (DSM 5750) e *Bacillus licheniformis* (DSM 5749) per tacchini da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: Chr. Hansen A/S). [G.U.U.E. Serie L del 30/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2644 della Commissione, del 28 novembre 2023, relativo all'autorizzazione dell'acido lattico prodotto da *Weizmannia coagulans* DSM 32789 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali ad eccezione di tutti gli animali acquatici e dei ruminanti privi di rumine funzionale. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2645 della Commissione, del 28 novembre 2023, relativo all'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-mannanasi prodotta da *Paenibacillus lentus* DSM 33618 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie avicole da ingrasso e allevate per la produzione di uova o per la riproduzione, suinetti svezzati, suinetti svezzati di specie suine minori, suini da ingrasso e specie suine minori da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: Elanco GmbH). [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2646 della Commissione, del 28 novembre 2023, relativo all'autorizzazione di un preparato di *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32650 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2647 della Commissione, del 28 novembre 2023, relativo all'autorizzazione del preparato di *Bacillus subtilis* DSM 5750 e *Bacillus paralicheniformis* DSM 5749 come additivo per mangimi destinati a vitelli da ingrasso, agnelli da allevamento e ingrasso e specie di ruminanti minori da allevamento e ingrasso, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2017/2308 per quanto riguarda i termini dell'autorizzazione di tale preparato per suinetti lattanti (titolare dell'autorizzazione: Chr. Hansen A/S). [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2629 della Commissione, del 20 novembre 2023, che modifica gli allegati V e XIV del regolamento di esecuzione (UE) 2021/404 per quanto riguarda le voci relative al Canada, al Regno Unito e agli Stati Uniti negli elenchi di paesi terzi da cui è autorizzato l'ingresso nell'Unione di partite di pollame, materiale germinale di pollame, carni fresche di pollame e selvaggina da penna. [G.U.U.E. Serie L del 28/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2632 della Commissione, del 27 novembre 2023, relativo all'autorizzazione del disodio 5'-inosinato prodotto mediante fermentazione con *Corynebacterium stationis* KCCM 80235 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. [G.U.U.E. Serie L del 28/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2594 della Commissione, del 21 novembre 2023, relativo al diniego del rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di cloridrato di robenidina (Cycostat 66G) come additivo per mangimi destinati ai conigli da riproduzione e ai conigli da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: Zoetis Belgium SA) e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 532/2011. [G.U.U.E. Serie L del 22/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2583 della Commissione, del 20 novembre 2023, relativo all'autorizzazione della L-isoleucina prodotta da *Corynebacterium glutamicum* KCCM 80185 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali. [G.U.U.E. Serie L del 21/11/2023](#)

Reach per la salute animale e biocidi

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2704 della Commissione, del 28 novembre 2023, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo GHC Chlor. [G.U.U.E. Serie L del 30/11/2023](#)

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2630 della Commissione, del 27 novembre 2023, relativa alle obiezioni irrisolte riguardanti le condizioni per il rilascio dell'autorizzazione del prodotto Procalx conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2648 della Commissione, del 27 novembre 2023, che non approva la zeolite di argento come principio attivo esistente 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. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2672 della Commissione, del 27 novembre 2023, relativa alle obiezioni irrisolte riguardanti i termini e le condizioni di autorizzazione della famiglia di biocidi INTEROX Biocidal Product Family 2 sollevate conformemente all'articolo 36 del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2649 della Commissione, del 28 novembre 2023, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per il biocida singolo Hokoex conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 29/11/2023](#)

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2622 della Commissione, del 24 novembre 2023, che non approva la zeolite di argento e di zinco come principio attivo esistente 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. [G.U.U.E. Serie L del 28/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2643 della Commissione, del 27 novembre 2023, che approva l'acido formico 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 28/11/2023](#)

Decisione di esecuzione (UE) 2023/2619 della Commissione, del 24 novembre 2023, che posticipa la data di scadenza dell'approvazione dell'acido cloridrico ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 2 conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 27/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2620 della Commissione, del 24 novembre 2023, che approva il diossido di zolfo, generato da zolfo mediante combustione, come principio attivo ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 4 in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 27/11/2023](#)

C/2023/1017 - Sintesi delle decisioni della Commissione europea relative alle autorizzazioni all'immissione sul mercato per l'uso e/o all'uso di sostanze elencate nell'allegato XIV del regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio, concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH) (Pubblicata in applicazione dell'articolo 64, paragrafo 9, del regolamento (CE) n. 1907/2006). [G.U.U.E. Serie C del 27/11/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2596 della Commissione, del 21 novembre 2023, che rinnova l'approvazione del propiconazolo come principio attivo ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 8 conformemente al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio. [G.U.U.E. Serie L del 22/11/2023](#)

Sintesi delle decisioni della Commissione europea relative alle autorizzazioni all'immissione sul mercato per l'uso e/o all'uso di sostanze elencate nell'allegato XIV del regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio, concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH) (Pubblicata in applicazione dell'articolo 64, paragrafo 9, del regolamento (CE) n. 1907/2006). [G.U.U.E. Serie C del 22/11/2023](#)