



FEDERCHIMICA  
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

## ***Le Gazzette del mese di settembre 2023***

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2089 della Commissione, del 28 settembre 2023, che approva la massa di reazione di propionato di N,N-didecil-N-(2-idrossietil)-N-metilammonio, propionato di N,N-didecil-N-(2-(2-idrossietossi)etil)-N-metilammonio e propionato di N,N-didecil-N-(2-(2-(2-idrossietossi)etossi)etil)-N-metilammonio come principio attivo ai fini del suo uso nei biocidi dei tipi di prodotto 2 e 4 a norma del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - [G.U.U.E. L241 del 29/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/2087 della Commissione, del 28 settembre 2023, che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi «Lysoform IPA Surface» in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - [G.U.U.E. L241 del 29/09/2023](#)

PROVVEDIMENTO n. 405/2023 OGGETTO: TAF 25%, 250 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini, anatre e oche. Confezione da 80 ml AIC n. 103552016 Confezione da 1 litro AIC n. 103552028 Confezione da 5 litri AIC n. 103552030 - [Pubblicazione online 28/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario F. Mectin Pasta Orale 1,87% per cavalli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 468/2023 - [Pubblicazione online 27/09/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Lamoxxan 150 mg/ml sospensione iniettabile per bovini e suini DECRETO N. 99/2023 - [Pubblicazione online 27/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario HUVAMOX 800 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli, tacchini, anatre e suini - [Pubblicazione online 26/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Dozuril CT 25 mg/ml, soluzione per l'uso in acqua da bere per polli e tacchini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 488/2023 - [Pubblicazione online 26/09/2023](#)

Medicinale veterinario Robexera 5 mg compresse masticabili per cani, Robexera 10 mg compresse masticabili per cani, Robexera 20 mg compresse masticabili per cani e Robexera 40 mg compresse masticabili per cani - [Pubblicazione online 25/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Semfortan 10 mg/ml, soluzione iniettabile per cani e gatti - [Pubblicazione online 25/09/2023](#)

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

Codice Fiscale: 80036210153



**Responsible Care**<sup>®</sup>  
OUR COMMITMENT TO SUSTAINABILITY



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Cevac Salmovac Liofilizzato per uso in acqua da bere per polli - [Pubblicazione online 25/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario FINDOL 10%, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per cavalli, suini, bovini - [Pubblicazione online 25/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Stimovit, soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, ovini, cani, gatti - [Pubblicazione online 25/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario PRIMUN GUMBORO W2512, Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere per polli ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 459/2023 - [Pubblicazione online 22/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1799 della Commissione del 19 settembre 2023 recante modifica degli allegati I e II del regolamento di esecuzione (UE) 2023/594 che stabilisce misure speciali di controllo delle malattie per la peste suina africana - [G.U.U.E. L233 del 21/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Cattlemaster RIP, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per bovini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 458/2023 - [Pubblicazione online 18/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Orbeseal 2,6 g sospensione intramammaria per bovine in asciutta ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 461/2023 - [Pubblicazione online 18/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario FIRODYL 250 mg - compresse masticabili ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 449/2023 - [Pubblicazione online 18/09/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g polvere per uso in acqua da bere DECRETO N. 95/2023 - [Pubblicazione online 18/09/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Cyclofin 300 mg/ml + 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini DECRETO N. 92/2023 - [Pubblicazione online 18/09/2023](#)

PROVVEDIMENTO n.36 /2023 OGGETTO: Draxxin Plus 100 mg/ml + 120 mg/ml soluzione iniettabile per bovini Flacone da 50 ml AIC n° 105408013 Flacone da 100 ml AIC n°105408025 Flacone da 250 ml AIC n° 105408037 - [Pubblicazione online 14/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Tullavis 25 mg/ml soluzione iniettabile per suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 430/2023 - [Pubblicazione online 14/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario CIDR 1,38 g dispositivo intravaginale a rilascio controllato per bovini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 446/2023 - [Pubblicazione online 14/09/2023](#)



Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Flunamine 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli e suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 448/2023 - [Pubblicazione online 14/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1763 della Commissione del 12 settembre 2023 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi «Lactic acid Family - Quatchem» in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - [G.U.U.E. L225 del 13/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1764 della Commissione del 12 settembre 2023 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi «Oxy'Pharm H2O2» in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - [G.U.U.E. L225 del 13/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1758 della Commissione dell'11 settembre 2023 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi «SALVECO SALVESAFE PRODUCTS» in conformità al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - [G.U.U.E. L224 del 12/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Bioestrovvet swine 0.0875 mg/ml soluzione iniettabile per suini ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 452/2023 - [Pubblicazione online 11/09/2023](#)

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Cardisan 1,25 mg, Cardisan 2,5 mg, Cardisan 5 mg, Cardisan 10 mg e Cardisan 15 mg compresse masticabili per cani Procedura decentrata n. NL/V/0380/001-005/DC DECRETO N. 98/2023 - [Pubblicazione online 11/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1703 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-xilanasi prodotta da Trichoderma reesei CBS 1439 e di endo-1,3(4)-beta-glucanasi prodotta da Trichoderma reesei CBS 143945 come additivo per mangimi destinati a specie avicole, suinetti svezzati, suini da ingrasso, scrofe in lattazione e specie suine minori (suinetti svezzati, suini da ingrasso e scrofe in lattazione), dell'autorizzazione di tale preparato per suinetti lattanti e specie suine minori (suinetti lattanti) (titolare dell'autorizzazione: Danisco (UK) Ltd, operante con la denominazione Danisco Animal Nutrition e rappresentata da Genencor International B.V.) e che abroga il regolamento (UE) n. 337/2011 e il regolamento di esecuzione (UE) 2016/997 - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1704 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di Pediococcus pentosaceus DSM 23376 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali e che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 1119/2012 - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1705 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo all'autorizzazione di un preparato di riboflavina (vitamina B2) prodotta da Bacillus subtilis CGMCC 13326 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1707 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo all'autorizzazione del 2-acetilfurano e del 2-pentilfurano come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1708 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione dell'urea come additivo per mangimi destinati ai ruminanti con rumine funzionante e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 839/2012 - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1709 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo all'autorizzazione di un preparato di *Lentilactobacillus diolivorans* DSM 33625 come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1710 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di cloruro di ammonio come additivo per mangimi destinati a tutti i ruminanti e a cani e gatti e all'autorizzazione di un preparato di cloruro di ammonio come additivo per mangimi destinati a scrofe (titolare dell'autorizzazione: Latochema Co. Ltd), e che abroga i regolamenti di esecuzione (UE) n. 832/2012 e (UE) 2016/1007 - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1711 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato del prodotto di fermentazione dell'*Aspergillus oryzae* NRRL 458 come additivo per mangimi destinati a vacche da latte e che abroga il regolamento (CE) n. 537/2007 (titolare dell'autorizzazione: Biozyme Incorporated) - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1712 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo all'autorizzazione del giallo tramonto FCF come additivo per mangimi destinati a cani, gatti, pesci ornamentali, uccelli ornamentali granivori e piccoli roditori - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1713 della Commissione, del 7 settembre 2023, relativo all'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-xilanasi prodotta da *Trichoderma reesei* ATCC PTA-5588, proteasi prodotta da *Bacillus subtilis* CBS 148232 e alfa-amilasi prodotta da *Bacillus licheniformis* ATCC SD-6525 per polli da ingrasso, pollastre allevate per la produzione di uova e specie avicole minori (titolare dell'autorizzazione: Danisco (UK) Ltd rappresentata nell'Unione da Genencor international B.V.) - [G.U.U.E. L221 del 08/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario APIGUARD MULTIDOSE 0.25 g/g gel per alveare ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 441/2023 - [Pubblicazione online 07/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1698 della Commissione, del 6 settembre 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione di un preparato di potassio diformiato come additivo per mangimi destinati a scrofe (titolare dell'autorizzazione: ADDCON Europe GmbH) e che abroga il regolamento (UE) n. 104/2010 - [G.U.U.E. L220 del 07/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1699 della Commissione, del 6 settembre 2023, relativo allo status dell'attapulgitte come additivo per mangimi che rientra nell'ambito di applicazione del regolamento (CE) n. 1831/2003 del Parlamento europeo e del Consiglio - [G.U.U.E. L220 del 07/09/2023](#)

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Ficoxil 57 mg compresse masticabili per cani + Ficoxil 227 mg compresse masticabili per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 438/2023 - [Pubblicazione online 04/09/2023](#)



FEDERCHIMICA  
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali veterinari Canel Plus compresse per cani e Frontcontrol wormer compresse per cani ESTRATTO DEL PROVVEDIMENTO N. 437/2023 - [Pubblicazione online 04/09/2023](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2023/1682 della Commissione, del 29 giugno 2023, relativo al rinnovo dell'autorizzazione del sale di sodio di dimetilglicina come additivo per mangimi destinati ai polli da ingrasso (titolare dell'autorizzazione: Taminco BV) e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 371/2011 - [G.U.U.E. L217 del 04/09/2023](#)