



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di Febbraio 2019 – Titoli

Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Inflacam» - GURI n. 48 del 26 febbraio 2019

Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Rheumocam» - GURI n. 48 del 26 febbraio 2019

Registrazione mediante procedura centralizzata per importazione parallela, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Trocoxil compresse masticabili» - GURI n. 48 del 26 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Paracox 5» - GURI n. 48 del 26 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Rilexine 200 T» - GURI n. 48 del 26 febbraio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Marbocyl soluzione iniettabile 10%» - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso veterinario «Izopropionato 80 gr polvere per uso orale bovini e ovini» e «Izovac Pleuro sospensione iniettabile per suini flacone da 100 ml -50 dosi» - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gallifen 200 mg/ml sospensione per somministrazione in acqua da bere per polli e fagiani» - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Keytil 300 mg/ml + 90 mg/ml soluzione iniettabile» - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Tylosine Ceva 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, pecore, capre e suini - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ectoline Duo 50 mg/60 mg soluzione spot-on per gatti» e «Ectoline Duo 100mg/120mg soluzione spot-on per gatti di taglia grande» - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Poulvac Marek HVT congelato» - GURI n. 47 del 25 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Euthoxin 500 mg/ml soluzione iniettabile» - GURI n. 41 del 18 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Panacur compresse 250 mg per uso orale per cani e gatti» - GURI n. 41 del 18 febbraio 2019



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Alivios, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini» - GURI n. 41 del 18 febbraio 2019

Revoca dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Cobactan» - GURI n. 40 del 16 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario. - GURI n. 40 del 16 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 40 del 16 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 40 del 16 febbraio 2019

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Isemid» - GURI n. 40 del 16 febbraio 2019

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 2018 - GURI n. 37 del 13 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Drontal compresse per gatti» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Febrivac 3 plus» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ovistop 0,8 g/kg granuli per uso orale per colombi» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Flogostil 0,5% collirio soluzione per cani e gatti» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Stresnil» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Apifor Soluzione per alveare» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Intubeaze 20 mg/ml spray laringofaringeo, soluzione per gatti» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Canishield 1,04g collare medicato per cani di taglia grande» - GURI n. 36 del 12 febbraio 2019

Elenco degli stabilimenti autorizzati alla fabbricazione di medicinali ad uso veterinario - GURI n. 35 del 11 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Neo Tylan G250 Premix» - GURI n. 35 del 11 febbraio 2019

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Nexgard» - GURI n. 35 del 11 febbraio 2019

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Nexgard Spectra» - GURI n. 35 del 11 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Distocur 34 mg/ml Sospensione orale per bovini» - GURI n. 35 del 11 febbraio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/238 della Commissione dell'8 febbraio 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 37/2010 al fine di classificare la sostanza ovotransferrina per quanto riguarda il suo limite massimo di residui - GUCE L 39 del 11 febbraio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/230 della Commissione del 7 febbraio 2019 che rettifica alcune versioni linguistiche del regolamento di esecuzione (UE) 2017/2330 relativo all'autorizzazione delle sostanze carbonato di ferro (II), cloruro di ferro (III) esaidrato, solfato di ferro (II) monoidrato, solfato di ferro (II) eptaidrato, fumarato di ferro (II), chelato di ferro (II) di amminoacidi idrato, chelato di ferro (II) di idrolizzati proteici e chelato di ferro (II) di idrato di glicina come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali e del ferro destrano come additivo per mangimi destinati a suinetti e recante modifica dei regolamenti (CE) n. 1334/2003 e (CE) n. 479/2006 - GUCE L 37 del 8 febbraio 2019

Regolamento delegato (UE) 2019/227 della Commissione del 28 novembre 2018 che modifica il regolamento delegato (UE) n. 1062/2014 per quanto riguarda alcune combinazioni di principio attivo/tipo di prodotto per le quali l'autorità competente del Regno Unito è stata designata come autorità di valutazione competente - GUCE L 37 del 8 febbraio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/221 della Commissione del 6 febbraio 2019 che modifica i regolamenti (CE) n. 785/2007, (CE) n. 379/2009, (CE) n. 1087/2009, (UE) n. 9/2010, (UE) n. 337/2011 e i regolamenti di esecuzione (UE) n. 389/2011, (UE) n. 528/2011, (UE) n. 840/2012, (UE) n. 1021/2012, (UE) 2016/899, (UE) 2016/997, (UE) 2017/440 e (UE) 2017/896 per quanto riguarda il nome del titolare dell'autorizzazione e il rappresentante del titolare dell'autorizzazione di alcuni additivi per mangimi - GUCE L 35 del 7 febbraio 2019

Rettifica della decisione di esecuzione (UE) 2018/1622 della Commissione, del 29 ottobre 2018, concernente la non approvazione di alcuni principi attivi nei biocidi a norma del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio GUCE - L 34 del 6 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Metridol 10%» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Niglumine 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini e suini» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Peditax» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Cefovet L» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Cefovet A» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Aquavac Relera» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Adaxio 20 mg/ml + 20 mg/ml shampoo per cani (A.I.C. n. 104684-)» - GURI n. 30 del 5 febbraio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ciclogonina» - GURI n. 29 del 4 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Rominervin 10 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli» - GURI n. 29 del 4 febbraio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Buprefelican Multidose 0,3 mg/ml» soluzione iniettabile per cani e gatti - GURI n. 29 del 4 febbraio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso veterinario «AquaVac Bocca Rossa» e «AquaVac ERM orale» - GURI n. 29 del 4 febbraio 2019

Comunicato relativo all'estratto del provvedimento n. 881 del 3 dicembre 2018, concernente la modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Pralen» - GURI n. 29 del 4 febbraio 2019

Dati statistici relativi all'utilizzo di animali a fini scientifici per l'anno 2017 - GURI n. 28 del 2 febbraio 2019

Regolamento delegato (UE) 2019/157 della Commissione del 6 novembre 2018 che modifica l'allegato II del regolamento delegato (UE) n. 1062/2014 relativo al programma di lavoro per l'esame sistematico di tutti i principi attivi esistenti contenuti nei biocidi di cui al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - GUCE L 31 del 1 febbraio 2019