



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di Gennaio 2019 – Titoli

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/146 della Commissione del 30 gennaio 2019 che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2015/502 relativo all'autorizzazione del preparato di *Saccharomyces cerevisiae* NCYC R404 come additivo per mangimi destinati a vacche da latte - GUCE L 27 del 31 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/144 della Commissione del 28 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione di un preparato di 3-fitasi prodotta da *Komagataella pastoris* (CECT 13094) come additivo per mangimi destinati a pollastre allevate per la produzione di uova e a specie avicole minori da ingrasso o allevate per la produzione di uova o per la riproduzione (titolare dell'autorizzazione Fertinagro Biotech S.L.) - GUCE L 27 del 31 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/138 della Commissione del 29 gennaio 2019 che modifica i regolamenti (CE) n. 1356/2004, (CE) n. 1464/2004, (CE) n. 786/2007, (CE) n. 971/2008, (UE) n. 1118/2010, (UE) n. 169/2011 e i regolamenti di esecuzione (UE) n. 888/2011 e (UE) n. 667/2013 per quanto riguarda il nome del titolare dell'autorizzazione di additivi per mangimi - GUCE L 26 del 30 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Advovet 180» - GURI n. 23 del 28 gennaio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Marbocyl soluzione iniettabile 10%» - GURI n. 22 del 26 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Porsilis PRRS» liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini - GURI n. 22 del 26 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Flogend» soluzione iniettabile - GURI n. 22 del 26 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Amoxifarma» - GURI n. 21 del 25 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Relosyl 50» - GURI n. 21 del 25 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Leisguard 5mg/ml sospensione orale per cani» - GURI n. 21 del 25 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/111 della Commissione del 24 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione dell'estratto di luppolo (*Humulus lupulus* L. flos) come additivo per mangimi destinati a suinetti svezzati, suini da ingrasso e animali svezzati e da ingrasso di specie suine minori - GUCE L 23 del 25 gennaio 2019

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso veterinario «Drontal Plus Flavour 35 kg» per cani - GURI n. 20 del 24 gennaio 2019





Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 20 del 24 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gallimune Se + St» emulsione iniettabile acqua-in-olio - GURI n. 19 del 23 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Paracox» sospensione per sospensione orali per polli - GURI n. 19 del 23 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gallifen 40 mg/g» premiscela per alimenti medicamentosi. (19A00407) (GU n.19 del 23-1-2019)

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Equest gel orale 18,92 mg/g» gelorale per cavalli e ponies - GURI n. 19 del 23 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Tildren 5 mg/ml» polvere e solvente per soluzione iniettabile - GURI n. 19 del 23 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g» gel orale - GURI n. 19 del 23 gennaio 2019

Decreto 26 novembre 2018 - Aggiornamento della lista nazionale ispettori per la buona pratica di laboratorio - GURI n.16 del 19 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/49 della Commissione del 4 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione del selenito di sodio, del selenito di sodio in granuli rivestiti e della zinco-L-selenometionina come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali - GUCE L 10 del 14 gennaio 2019

Rettifica del regolamento di esecuzione (UE) 2018/1254 della Commissione, del 19 settembre 2018, relativo al diniego di autorizzazione della riboflavina (80 %) prodotta da *Bacillus subtilis* KCCM-10445 come additivo per mangimi appartenente al gruppo funzionale «vitamine, pro- vitamine e sostanze ad effetto analogo chimicamente ben definite - GUCE L 10 del 14 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario, ad azione immunologica, «Diluente per vaccini Boehringer Ingelheim contro la malattia di Marek» - GURI n 9 del 11 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio della premiscela per alimenti medicamentosi «Ossitetraciclina Cenavisa 1000 mg/g» - GURI n 9 del 11 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ocnil 400 mg/ml» polvere per uso nell'acqua da bere - GURI n 9 del 11 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ubropen 600 mg» sospensione intramammaria per vacche in lattazione - GURI n 9 del 11 gennaio 2019

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Cortacare» - GURI n 9 del 11 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Alpha Ject micro1 Noda, emulsione iniettabile per branzino» - GURI n. 8 del 10 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Milteforan 20 mg/ml soluzione orale per cani» - GURI n. 8 del 10 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Baymec pour-on soluzione per bovini» - GURI n. 8 del 10 gennaio 2019

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Pralen» - GURI n. 8 del 10 gennaio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gastrogard Sport 370 mg/g pasta orale per cavalli» - GURI n. 7 del 9 gennaio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Poulvac IB Primer, vaccino vivo liofilizzato per polli» - GURI n. 7 del 9 gennaio 2019

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Procacillina» - GURI n. 7 del 9 gennaio 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 «Metacam», sospensione orale per gatti e porcellini d'India - GURI n. 6 del 8 gennaio 2019

Regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE - GUCE L 4 del 7 gennaio 2019

Regolamento (UE) 2019/5 del Parlamento e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 che modifica il regolamento (CE) n. 726/2004 che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la sorveglianza dei medicinali per uso umano e veterinario e che istituisce l'agenzia europea per i medicinali, il regolamento (CE) n. 1901/2006 relativo ai medicinali per uso pediatrico e la direttiva 2001/83/CE recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano - GUCE L 4 del 7 gennaio 2019

Regolamento (UE) 2019/4 del Parlamento e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo alla fabbricazione, all'immissione sul mercato e all'utilizzo di mangimi medicati, che modifica il regolamento (CE) n. 183/2005 del Parlamento europeo e del Consiglio e che abroga la direttiva 90/167/CEE del Consiglio - GUCE L 4 del 7 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/12 della Commissione del 3 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione dell'L-arginina come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - GUCE L 2 del 4 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/11 della Commissione del 3 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione di un preparato di *Enterococcus faecium* NCIMB 10415 come additivo per mangimi destinati a scrofe, suinetti lattanti, suinetti svezzati e suini da ingrasso (titolare dell'autorizzazione DSM Nutritional products Ltd., rappresentata da DSM Nutritional Products Sp. z o.o.) e recante modifica dei regolamenti (CE) n. 252/2006, (CE) n. 943/2005 e (CE) n. 1200/2005 - GUCE L 2 del 4 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/10 della Commissione del 3 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione di un preparato di una miscela naturale di illite-montmorillonite-caolinite come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - GUCE L 2 del 4 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/9 della Commissione del 3 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione della betaina anidra come additivo per mangimi destinati agli animali da produzione alimentare, ad eccezione dei conigli - GUCE L 2 del 4 gennaio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/8 della Commissione del 3 gennaio 2019 relativo all'autorizzazione dell'analogo idrossilato di metionina e del suo sale di calcio come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - GUCE L 2 del 4 gennaio 2019