



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di Luglio-Agosto 2019 – Titoli

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Frontline combo spot on gatti» - GURI n. 193 del 19 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 193 del 19 agosto 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Hedylon 5 mg compresse per cani e gatti e Hedylon 25 mg compresse per cani» - GURI n. 192 del 17 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Strantel Plus compresse per cani» - GURI n. 192 del 17 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso veterinario «Caniguard Duo», «Effitix», «Fipratix soluzione spot on per cani» e «Ducto soluzione spot on per cani» - GURI n. 192 del 17 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Izovac Marek Bivalente» - GURI n. 192 del 17 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Izovac Marek MD» - GURI n. 192 del 17 agosto 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Soldoxin 100 mg/ml soluzione orale per uso in acqua da bere per polli e suini» - GURI n. 192 del 17 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Apivar 500 mg, amitraz strisce per alveare per api» - GURI n. 191 del 16 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Tiaclor 50 mg/g + 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini» - GURI n. 191 del 16 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Emedog 1 mg/ml soluzione iniettabile per cani» - GURI n. 191 del 16 agosto 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Avishield IBD INT, liofilizzato per sospensione oculonasale/uso nell'acqua da bere, per polli» - GURI n. 191 del 16 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Eprinex Multi, puor-on 5 mg/ml per bovini da carne e da latte, ovini e caprini» - GURI n. 190 del 14 agosto 2019





Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Exspot 715 mg/ml soluzione per spot-on per cani» - GURI n. 190 del 14 agosto 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Clear 715 mg/ml soluzione per spot-on per cani» - GURI n. 190 del 14 agosto 2019

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Evicto» - GURI n. 190 del 14 agosto 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Bovilis INtranasal RSP Live, spray nasale, liofilizzato e solvente per sospensione per bovini» - GURI n. 190 del 14 agosto 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1324 della Commissione del 5 agosto 2019 relativo all'autorizzazione di un preparato di endo-1,4-beta-xilanasi prodotta da *Bacillus subtilis* LMG S-27588 come additivo per mangimi destinati a polli da ingrasso o pollastre allevate per la produzione di uova, tacchini da ingrasso o allevati per la riproduzione, specie avicole minori da ingrasso o allevate per la produzione di uova o per la riproduzione, suinetti svezzati, suini da ingrasso e specie suine minori (titolare dell'autorizzazione Puratos) - GUCE L 206 del 6 agosto 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1315 della Commissione del 2 agosto 2019 relativo all'autorizzazione di un preparato di *Enterococcus faecium* DSM 7134 come additivo per mangimi (nell'acqua di abbeveraggio) destinati a scrofe (titolare dell'autorizzazione Lactosan GmbH & Co) - GUCE L 205 del 5 agosto 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1313 della Commissione del 2 agosto 2019 relativo all'autorizzazione di un preparato di *Bacillus amyloliquefaciens* NRRL B-50508, *Bacillus amyloliquefaciens* NRRL B-50509 e *Bacillus subtilis* NRRL B-50510 come additivo per mangimi destinati a suini da ingrasso e a specie suine minori da ingrasso (titolare dell'autorizzazione Cargill Incorporated, rappresentata da Provimi Holding BV) - GUCE L 205 del 5 agosto 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1290 della Commissione del 31 luglio 2019 che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2018/338 per quanto riguarda il tenore minimo di un preparato di 6-fitasi prodotta da *Aspergillus niger* (DSM 25770) come additivo per mangimi destinati a polli da ingrasso o a pollastre allevate per la produzione di uova (titolare dell'autorizzazione BASF SE) - GUCE L 203 del 1 agosto 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1289 della Commissione del 31 luglio 2019 relativo all'autorizzazione della L-valina prodotta da *Corynebacterium glutamicum* KCCM 11201P come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - GUCE L 203 del 1 agosto 2019

LUGLIO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «AquaVac Vibrio Oral e AquaVac Vibrio Immersione e Iniezione» - GURI n. 172 del 24 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Mepidor 20 mg/ml soluzione iniettabile» - GURI n. 172 del 24 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Amoxicillina Global Vet Health 500 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli, tacchini, anatre e suini» - GURI n. 172 del 24 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio della premiscela per alimenti medicamentosi «Polisulfan 100» - GURI n. 172 del 24 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Pracetam Premix, 200mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini».- GURI n. 172 del 24 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Fortekor 2,5, Fortekor flavour 5 e Fortekor flavour 20» - GURI n. 172 del 24 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Clearium 31.2 mg/ml», shampoo per cani - GURI n. 171 del 23 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Sympagesic 500 mg/ml + 4 mg/ml», soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini e cani - GURI n. 171 del 23 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Procopen 300 mg/ml», sospensione iniettabile per bovini, suini e cavalli - GURI n. 171 del 23 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Salmoporc», liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini e liofilizzato per sospensione orale per suini - GURI n. 171 del 23 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Equizol 400 mg», granulato gastroresistente per cavalli - GURI n. 171 del 23 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 171 del 23 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Gallimune 303 ND+IB+ART, Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART» - GURI n. 166 del 17 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Cevac MD HVT, sospensione e solvente per sospensione iniettabile per polli» - GURI n. 166 del 17 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Primun Bronchitis H120, liofilizzato per sospensione per polli» - GURI n. 166 del 17 luglio 2019

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso veterinario «Synulox 50 mg, 10 compresse appetibili per cani e gatti» - GURI n. 166 del 17 luglio 2019

Autorizzazione dell'importazione parallela del medicinale per uso veterinario «Strongid» - GURI n. 166 del 17 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Iso-Vet 1000 mg/g» vapore per inalazione, liquido - GURI n. 165 del 16 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Iso-Vet» - GURI n. 165 del 16 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Doxifarm 50%, polvere per suini e polli» - GURI n. 165 del 16 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Novamune concentrato e solvente» per sospensione iniettabile per polli - GURI n. 165 del 16 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Orbeseal 2,6 g» sospensione intramammaria per bovine in asciutta - GURI n. 165 del 16 luglio 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso veterinario «Spizobactin 750.000 UI/125 mg», «Spizobactin 1.500.000 UI/250 mg» e «Spizobactin 3.000.000 UI/500 mg», compresse masticabili per cani - GURI n. 165 del 16 luglio 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1194 della Commissione del 5 luglio 2019 relativa all'identificazione del 4-terz-butilfenolo (PTBP) come sostanza estremamente preoccupante a norma dell'articolo 57, lettera f), del regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio - GUCE L 187 del 12 luglio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Eurican Dap-L» - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Enrobay Injectable» - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Eurican DA - L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani» - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Hyoresp Sospensione iniettabile per suini» - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «IsoFlo 100% p/p vapore per inalazione, liquido» - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Comunicato relativo all'estratto del provvedimento n. 585 dell'8 agosto 2018, concernente la modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Frontline combo spot on gatti» - GURI n. 159 del 9 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Nobilis SE live liofilizzato per uso in acqua da bere per polli» - GURI n. 158 del 8 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Flogend, soluzione iniettabile per bovini, suini e vitelli» - GURI n. 158 del 8 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Finadyne 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini» - GURI n. 158 del 8 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Vitakraft 50 mg soluzione spot-on per gatti», «Vitakraft 67 mg soluzione spot-on per cani piccoli», «Vitakraft 134 mg soluzione spot-on per cani medi» e «Vitakraft 268 mg soluzione spot-on per cani grandi» - GURI n. 158 del 8 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Wormax 10 Flavour 50 mg + 500 mg compresse per cani e gatti» - GURI n. 158 del 8 luglio 2019

Comunicazione della Commissione - Guida all'attuazione di alcune disposizioni del regolamento (CE) n. 183/2005 che stabilisce requisiti per l'igiene dei mangimi - GUCE C225 del 5 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Vet-Ketofen» GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Depomedrol Vet 40 mg/ml» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Poulvac Marek CVI + HVT» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Euthasol 400 mg/ml» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gallivac SE» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Otimectin 1 mg/g gel auricolare per gatti» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Exitel Plus compresse per cani» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Canergy 100 mg compresse per cani» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Baytril soluzione orale 0,5% con "pig doser"» - GURI n.153 del 2 luglio 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1125 della Commissione del 5 giugno 2019 relativo all'autorizzazione del chelato di zinco di metionina solfato come additivo per mangimi destinati a tutte le specie animali - GUCE L 177 del 2 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Advantix spot-on per cani fino a 4 kg» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Tsefalen 500 mg e 1000 mg compresse rivestite con film per cani» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «CEVAC IBird liofilizzato per sospensione per polli» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per usi veterinari «Norodine 24», «Alamycin LA 300», «Betamox LA» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Advantix spot-on per cani oltre a 25 kg fino a 40 kg» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Advantix spot-on per cani oltre a 10 kg fino a 25 kg» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Advantix spot-on per cani oltre a 4 kg fino a 10 kg» - GURI n. 152 del 1 luglio 2019