



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di Novembre 2019 – Titoli

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1977 della Commissione del 26 novembre 2019 relativo all' autorizzazione di fenilmetantiolo, benzil metil solfuro, sec-pentiltiofene, tridec-2-enale, 12-metiltridecanale, 2,5-dimetilfenolo, esa-2(trans),4(trans)-dienale e 2-etil-4-idrossi-5-metil-3(2H)-furanone come additivi per mangimi destinati a gatti e cani - GUCE L 308 del 29 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Dalmaprost 0,075 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli - Pubblicazione on line del 29 novembre 2019

Registrazione mediante Procedura Centralizzata - Nobivac Myxo-RHD PLUS - Pubblicazione on line del 28 novembre 2019

Registrazione mediante procedura centralizzata per importazione parallela - Specialità medicinale: STRONGHOLD 45 mg Soluzione spot-on per gatti di peso compreso tra 2.6 kg e 7.5 kg - Pubblicazione on line del 28 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1973 della Commissione del 27 novembre 2019 che non approva la zeolite di argento e di rame come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi dei tipi di prodotto 2 e 7 - Pubblicazione in GUCE L 307 del 28 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1970 della Commissione del 26 novembre 2019 che modifica l'allegato II della decisione 93/52/CEE per quanto riguarda la qualifica di ufficialmente indenni da brucellosi (*B. melitensis*) e l'allegato II della decisione 2003/467/CE per quanto riguarda la qualifica di ufficialmente indenni da brucellosi di alcune regioni della Spagna e gli allegati I e II della decisione 2008/185/CE per quanto riguarda la qualifica di indenni e l'approvazione dei programmi di eradicazione della malattia di Aujeszky di alcune regioni dell'Italia - Pubblicazione in GUCE L 307 del 28 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1969 della Commissione del 26 novembre 2019 che posticipa la data di scadenza dell'approvazione dell' IPBC ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 8 - Pubblicazione in GUCE L 307 del 28 novembre 2019

Regolamento (UE) 2019/1966 della Commissione del 27 novembre 2019 che modifica e rettifica gli allegati II, III e V del regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio sui prodotti cosmetici - Pubblicazione in GUCE L 307 del 28 novembre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1965 della Commissione del 26 novembre 2019 relativo all' autorizzazione del molibdato di sodio diidrato come additivo per mangimi destinati agli ovini - Pubblicazione in GUCE L 307 del 28 novembre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1964 della Commissione del 26 novembre 2019 relativo all' autorizzazione di L-lisina base, liquida, monoclorigrato di L-lisina, liquido, monoclorigrato di L-lisina, tecnicamente puro, e solfato di L-lisina come additivi per mangimi destinati a tutte le specie animali - Pubblicazione in GUCE L 307 del 28 novembre 2019



Decisione di esecuzione (UE) 2019/1960 della Commissione del 26 novembre 2019 che non approva la zeolite di argento come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi dei tipi di prodotto 2 e 7 - GUCE L 306 del 27 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1959 della Commissione del 26 novembre 2019 che non approva il fosfato di argento sodio idrogeno zirconio come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi dei tipi di prodotto 2 e 7 - GUCE L 306 del 27 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1958 della Commissione del 25 novembre 2019 relativa a una deroga al principio del riconoscimento reciproco dell'autorizzazione di un biocida contenente acido cianidrico proposta dalla Polonia in conformità all'articolo 37 del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - GUCE L 306 del 27 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1951 della Commissione del 25 novembre 2019 che posticipa la data di scadenza dell'approvazione del tebuconazolo ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 8 - GUCE L 304 del 25 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1950 della Commissione del 25 novembre 2019 che posticipa la data di scadenza dell'approvazione del K-HDO ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 8 - GUCE L 304 del 25 novembre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1947 della Commissione del 22 novembre 2019 relativo all'autorizzazione della gomma cassia come additivo per mangimi destinati a gatti e cani - GUCE L 304 del 25 novembre 2019

Revoca QALIERITRO 102647 Polvere per uso orale - QALITRIM 102688 Soluzione orale per uso in acqua da bere - TIAMULIN 10 102661 Premiscela per alimenti medicamentosi - Pubblicazione on line 27 novembre 2019

Registrazione mediante Procedura Centralizzata GUMBOHATCH - Pubblicazione on line 27 novembre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Flunifen 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini» - GURI n. 277 del 26 novembre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Fleanil Combo» - GURI n. 277 del 26 novembre 2019

Decreto 11 novembre 2019 - 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 2020 - GURI n. 276 del 25 novembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1942 della Commissione del 22 novembre 2019 che non approva il carbendazim come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 9 - GUCE L 303 del 25 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario NEOIVEN 500.000 U.I./g, polvere per uso in acqua da bere/sucedanei del latte - Pubblicazione on line 22 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario Porcilis Ery + Parvo + Lepto sospensione iniettabile per suini - Pubblicazione on line 22 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario CANINSULIN 40 UI/ml, sospensione iniettabile per cani e gatti - Pubblicazione on line 22 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario PREVENGO SR 3,4 mg/ml polvere e solvente per sospensione iniettabile per cani - Pubblicazione on line 22 novembre 2019

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso veterinario «Frontline Spray» per cani e gatti - GURI n. 273 del 21 novembre 2019 - Pubblicazione on line 21 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Cloxadry 600 mg + 300 mg, sospensione intramammaria per bovine da latte in asciutta - Pubblicazione on line 20 novembre 2019

Decreto 31 ottobre 2019 - Elenco annuale, aggiornato al 30 settembre 2019, delle imprese autorizzate alla fabbricazione, impiego e commercio all'ingrosso di sostanze stupefacenti e psicotrope e delle imprese titolari di licenza per le sostanze classificate nella categoria 1 dei precursori di droghe - GURI n. 271 del 19 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario AMOXY ACTIVE CTD 967 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli, tacchini e anatre - Pubblicazione on line 18 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml soluzione iniettabile - Pubblicazione on line 18 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Apravet 552 UI/mg polvere per somministrazione in acqua da bere/latte per suini vitelli, polli e conigli - Pubblicazione on line 18 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario CURACEF DUO, 50 mg/ml/150 mg/ml sospensione iniettabile per bovini - Pubblicazione on line 18 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario DERMIPRED 5 mg compresse per cani, DERMIPRED 10 mg compresse per cani, DERMIPRED 20 mg compresse per cani - Pubblicazione on line 18 novembre 2019

Decreto n. 151 - Decisione di esecuzione della Commissione europea del 20 settembre 2019 C(2019) 6910 final, relativa, nel quadro dell'art. 35 della sopracitata direttiva 2001/82/CE, del Parlamento europeo e del Consiglio, alle autorizzazioni all' immissione in commercio dei medicinali veterinari contenenti "Tylosin" presentati come soluzione iniettabili da somministrare agli ovini - Pubblicazione online 15 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Cloxadry 600 mg + 300 mg, sospensione intramammaria per bovine da latte in asciutta - pubblicazione on line 14 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario PROPANCAT 230/20 mg compresse appetibili rivestite con film per gatti - pubblicazione on line 13 novembre 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario BAC MP AIC - LIQUIBAC - SOLBAC - pubblicazione on line 12 novembre 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ENERGAIID - pubblicazione on line 12 novembre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Fypermid Combo» - GURI n.264 del 11 novembre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1881 della Commissione dell'8 novembre 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 37/2010 al fine di classificare la sostanza diflubenzurone per quanto riguarda il suo limite massimo di residui - GUCE L 290 del 11 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario APIGUARD gel per alveare (25% timolo) – pubblicazione on line 11 novembre

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Enrovet 25 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti, roditori, rettili e uccelli ornamentali, Enrovet 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, cani e gatti, Enrovet 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini – pubblicazione on line 11 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio dei medicinali veterinari SPIRAMIN 600.000 U.I./ml soluzione iniettabile per bovini, CEFOVET L, 300 mg sospensione intramammaria per vacche da latte (cefazolina), CEFOVET A 250 mg sospensione intramammaria per bovini, ovini, caprini in asciutta – pubblicazione on line 11 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Myodine 25 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti – pubblicazione on line 11 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale Engystol Veterinario Compresse, medicinale omeopatico veterinario privo di indicazioni terapeutiche approvate – pubblicazione on line 8 novembre 2019

Regolamento (UE) 2019/1869 della Commissione del 7 novembre 2019 che modifica e rettifica l'allegato I della direttiva 2002/32/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda i livelli massimi di determinate sostanze indesiderabili nell' alimentazione degli animali - GUCE L 289 del 8 novembre 2019

Registrazione mediante procedura centralizzata per importazione parallela - ONSIOR 20 MG - Pubblicazione on line 7 novembre 2019

Registrazione mediante procedura centralizzata per importazione parallela - ONSIOR 10 MG - Pubblicazione on line 7 novembre 2019

Decreto N. 145 - Decisione di Esecuzione della Commissione Europea dell' 11 ottobre 2019, relativa, nel quadro dell'articolo 35 della direttiva 2001/82/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, all'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali veterinari contenenti "paromomicina (monomicina, amminosidina o paromicina) da somministrare ai suini per via parenterale" - Pubblicazione on line 7 novembre 2019

Regolamento (UE) 2019/1858 della Commissione del 6 novembre 2019 che modifica l'allegato V del regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio sui prodotti cosmetici - GUCE L 286 del 7 novembre 2019

Regolamento (UE) 2019/1857 della Commissione del 6 novembre 2019 che modifica l'allegato VI del regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio sui prodotti cosmetici - GUCE L 286 del 7 novembre 2019

Regolamento (UE) 2019/1844 della Commissione del 22 ottobre 2019 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi «BPF_Iodine_VET» - GUCE L 283 del 5 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio dei medicinali veterinari Dixie Permetrina Quimunsa 715 mg soluzione per spot-on per cani, Dixie Permetrina Quimunsa 1430 mg soluzione per spot-on per cani - on line 4 novembre 2019



Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario PRAZIL N ORALE, 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione per uso orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli - on line 4 novembre 2019

Modificazione dell'autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario TILDOSIN 250 mg/ml soluzione per uso nell' acqua da bere o nel latte ricostituito per bovini, suini, polli e tacchini - on line 4 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Laxatract 667 mg/ml sciroppo per cani e gatti - on line 4 novembre 2019

Autorizzazione all' immissione in commercio del medicinale veterinario Tralieve 50 mg/ml soluzione iniettabile per cani - on line 4 novembre 2019