



FEDERCHIMICA
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

Le Gazzette del mese di Ottobre 2019 – Titoli

Regolamento delegato (UE) 2019/1825 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere il succo di mela concentrato come principio attivo nell'allegato I del regolamento – BIOCIDI

Regolamento delegato (UE) 2019/1824 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere i formaggi come principio attivo nell'allegato I del regolamento – BIOCIDI

Regolamento delegato (UE) 2019/1823 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere il D-fruttosio come principio attivo nell'allegato I del regolamento – BIOCIDI

Regolamento delegato (UE) 2019/1822 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere il miele come principio attivo nell'allegato I del regolamento – BIOCIDI

Regolamento delegato (UE) 2019/1821 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere le uova in polvere come principio attivo nell'allegato I del regolamento – BIOCIDI

Regolamento delegato (UE) 2019/1820 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere *Saccharomyces cerevisiae* come principio attivo nell'allegato I del regolamento – BIOCIDI

Regolamento delegato 2019/1819 della Commissione dell'8 agosto 2019 che modifica il regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio al fine di iscrivere l'aceto come principio attivo nell'allegato I del regolamento

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Simparica Trio» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spiramicina» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso veterinario «Fortekor 2,5 mg» compresse per cani di piccola taglia e gatti - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso veterinario «Surolan», sospensione oleosa per uso topico per cani e gatti - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Prevendog» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Tialin 125 mg/ml e 250 mg/ml» soluzione per suini, polli e tacchini - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Leukocell 2» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Aquavac Vibrio vab» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Levamisolo 20% Intervet Productions 200 mg/ml» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario «Duplocillina L.A.» - GURI n. 256 del 31 ottobre 2019

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Eritromicina» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Propodine 10 mg/ml emulsione iniettabile/emulsione per infusione per cani e gatti» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Apivar» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ovuplant 2,1 mg compresse per impianto nel cavallo (giumenta)» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Intubeaze 20 mg/ml spray laringofaringeo, soluzione per gatti» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio di taluni medicinali per uso veterinario - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Intra Epicaina» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Neomay 500.000 U.I./g, polvere per uso in acqua da bere/sucedanea del latte» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spotinor» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Registrazione, mediante procedura centralizzata, attribuzione del numero identificativo nazionale (N.I.N.) e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Chanhold» - GURI n. 255 del 30 ottobre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1794 della Commissione del 22 ottobre 2019 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione per la famiglia di biocidi «Boumatic Iodine product family» - GUCE L 277 del 29 ottobre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1787 della Commissione del 24 ottobre 2019 recante modifica del regolamento di esecuzione (UE) 2016/6 che impone condizioni speciali per l'importazione di alimenti per animali e prodotti alimentari originari del Giappone o da esso provenienti, a seguito dell'incidente alla centrale nucleare di Fukushima - GUCE L 272 del 25 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Fortekor 2,5 mg» - GURI n. 242 del 15 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Medrol Vet» - GURI n. 242 del 15 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spasmolax 20 mg/ml», soluzione iniettabile per equini, bovini, ovini e suini - GURI n. 242 del 15 ottobre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Amproline 400 mg/ml», soluzione orale per uso in acqua da bere per polli e tacchini - GURI n. 242 del 15 ottobre 2019

Comunicato relativo all'estratto del decreto n. 115 del 5 agosto 2019, concernente l'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Noroclav» sospensione intramammaria per bovine in lattazione - GURI n. 242 del 15 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Amodip 1,25 mg» compresse masticabili per gatti - GURI n. 241 del 14 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Procactive 300 mg/ml» sospensione iniettabile per bovini e suini - GURI n. 241 del 14 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spasmipur 20mg/ml» soluzione iniettabile - GURI n. 241 del 14 ottobre 2019

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «Inmeva» sospensione iniettabile - GURI n. 241 del 14 ottobre 2019

Regolamento di esecuzione (UE) 2019/1692 della Commissione del 9 ottobre 2019 relativo all'applicazione di talune disposizioni del regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio relative alla registrazione e alla condivisione dei dati dopo la scadenza del termine ultimo di registrazione delle sostanze soggette a un regime transitorio - GUCE L 259 del 10 ottobre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2019/1679 della Commissione del 4 ottobre 2019 che modifica l'allegato della decisione di esecuzione 2014/709/UE recante misure di protezione contro la peste suina africana in taluni Stati membri - GUCE L 257 del 8 ottobre 2019

Annullamento del provvedimento di modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Meganyl 50mg/ml» soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli - GURI n. 233 del 4 ottobre 2019