



FEDERCHIMICA  
AISA

Associazione nazionale imprese salute animale

### **Le Gazzette del mese di Settembre 2018 – Titoli**

Decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Starmast Lattazione 300 mg pomata intramammaria per bovine» - GURI n. 225 del 27 settembre 2018

Revoca su rinuncia dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Closivet 5mg/ml + 125 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Sheep» - GURI n. 225 del 27 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Levoflok 100mg/ml soluzione orale per polli, tacchini e conigli» - GURI n. 225 del 27 settembre 2018

Decisione di esecuzione (UE) 2018/1297 della Commissione del 25 settembre 2018 relativa a una deroga al riconoscimento reciproco dell'autorizzazione di biocidi contenenti creosoto proposta dalla Francia a norma dell'articolo 37 del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - GUCE L 243 del 27 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale veterinario ad azione immunologica «Ingelvac PRRSFLEX EU liofilizzato e Ingelvac PRRSFLEX EU solvente per sospensione iniettabile per suini» - GURI n. 224 del 26 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica «ReproCyc PRRS EU liofilizzato e ReproCyc PRRS EU solvente per sospensione iniettabile per suini» - GURI n. 224 del 26 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Gleptosil soluzione iniettabile per suinetti» - GURI n. 224 del 26 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Quinoflox 100 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere, per polli e conigli» - GURI n. 224 del 26 settembre 2018

Regolamento di esecuzione (UE) 2018/1292 della Commissione del 25 settembre 2018 che approva la cifenotrina come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 - GUCE L 241 del 26 settembre 2018

Regolamento di esecuzione (UE) 2018/1288 della Commissione del 24 settembre 2018 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione alla famiglia di biocidi «Prodhynet's iodine based products» - GUCE L 240 del 25 settembre 2018

Regolamento di esecuzione (UE) 2018/1287 della Commissione del 24 settembre 2018 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione alla famiglia di biocidi «Quat-chem's iodine based products» - GUCE L 240 del 25 settembre 2018

Testo del decreto-legge 25 luglio 2018, n. 91 (in Gazzetta Ufficiale - Serie generale - n. 171 del 25 luglio 2018), coordinato con la legge di conversione 21 settembre 2018, n.108 (in questa stessa Gazzetta Ufficiale - alla pag. 1), recante: «Proroga di termini previsti da disposizioni legislative» - GURI n. 221 del 21 settembre 2018



Regolamento di esecuzione (UE) 2018/1261 della Commissione del 20 settembre 2018 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione alla famiglia di biocidi «Hypred's iodine based products» - GUCE L 238 del 21 settembre 2018

Regolamento di esecuzione (UE) 2018/1258 della Commissione del 18 settembre 2018 che rilascia un'autorizzazione dell'Unione alla famiglia di biocidi «Ecolab Iodine PT3 Family» - GUCE L 238 del 21 settembre 2018

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 237 del 20 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Floxavex 100 mg/ml soluzione orale per polli e tacchini» - GURI n. 218 del 19 settembre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Versiguard Rabies sospensione iniettabile» - GURI n. 218 del 19 settembre 2019

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spectron 100mg/ml soluzione orale per polli e tacchini» - GURI n. 218 del 19 settembre 2019

Decisione di esecuzione (UE) 2018/1251 della Commissione del 18 settembre 2018 che non approva l'empentrina come principio attivo esistente ai fini del suo uso nei biocidi del tipo di prodotto 18 - GUCE L 235 del 19 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Mamyzin A» pomata intramammaria per bovine in asciutta - GURI n. 217 del 18 settembre 2018

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Hemosilate 125 mg/ml soluzione iniettabile» - GURI n. 217 del 18 settembre 2018

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Fleanil» - GURI n. 217 del 18 settembre 2018

Comunicato - Elenco degli stabilimenti autorizzati alla fabbricazione di medicinali per uso veterinario - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Trimethoprim 2% Sulfadimetossina 10% Filozoo 20 mg/ml + 100 mg/ml soluzione per uso orale per vitelli, suini e broilers» - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Spiramicina 20% Liquido Filozoo 200 mg/g Soluzione orale per uso in acqua da bere o in alimento liquido per vitelli da latte, suini e broiler (escluso galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano)» - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Eritromicina 20% Filozoo Srl 200 mg/g polvere per soluzione orale per broiler, tacchini, galline ovaiole» - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ossitetraciclina 20% polvere solubile 200 mg/g polvere per soluzione orale in acqua da bere o alimento liquido per suini (fino a 35 kg di peso), broilers, tacchini, galline ovaiole, conigli, vitelli da latte» - GURI n. 209 del 8 settembre 2018



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario  
«Amoxicillina triidrato 25% Filozoo s.r.l 250 mg/g polvere orale per somministrazione in acqua da bere e in alimento liquido per vitelli a ruminante non funzionante e suini» - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario  
«Frontline Combo Spot on Gatti» - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario  
«Vetmulin» 450 granulato per uso in acqua da bere per suini, polli e tacchini - GURI n. 209 del 8 settembre 2018

Rettifica del regolamento di esecuzione (UE) 2016/1802 della Commissione, dell'11 ottobre 2016, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 414/2013 della Commissione che precisa la procedura di autorizzazione di uno stesso biocida, conformemente alle disposizioni del regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento europeo e del Consiglio - GUCE L 222 del 3 settembre 2018

Comunicato relativo all'estratto decreto n. 90 del 2 luglio 2018 del Ministero della salute, recante:  
«Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario ad azione immunologica "Parvoerysin emulsione iniettabile" vaccino inattivato contro il Parvovirus e l'Erisipela dei suini.» - GURI n. 203 del 1° settembre 2018