



Ministero della Salute

Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti
e la nutrizione

Ufficio 2 - Igiene degli alimenti ed esportazione

Direzione generale della sanità animale e dei farmaci veterinari
Ufficio 1 - Affari generali

N.
Risposta al Foglio del
N.



ASSESSORATI ALLA SANITA'
REGIONI E PROVINCIA AUTONOMA DI
TRENTO
SERVIZI VETERINARI
LORO SEDI

ASSESSORATO ALL'AGRICOLTURA
PROVINCIA AUTONOMA DI BOLZANO
SEDE

e.p.c
ASSOCIAZIONI DI CATEGORIA
LATTE E DERIVATI

OGGETTO:: Aggiornamento del certificato sanitario per l'esportazione di prodotti a base di latte bovino e bufalino prodotti con caglio bovino verso la Repubblica Argentina ed elenco delle sostanze proibite in Argentina.

Si informa che il Servizio National de Sanidad y Calidad Agroalimentaria (SENASA) dell'Argentina ha comunicato con NO-2019-112466688-APN-PRES#SENASA del 23 dicembre 2019 di aver accettato il modello di certificato sanitario per le esportazioni di latte e prodotti a base di latte bovino e bufalino con l'utilizzo di caglio bovino.

Rispetto ai prodotti derivati con latte ovicaprino il SENASA comunica, contestualmente alla stessa nota, di non consentire a partire dal 23 dicembre 2019 le esportazioni di prodotti italiani con latte ovicaprino e caglio ovicaprino in considerazione dell'attuale situazione sanitaria del nostro Paese relativa alla Scrapie.

Si comunica, inoltre, che SENASA con nota NO-2019-100188279-APN-PRES#SENASA del 7 novembre 2019 ha fornito l'elenco delle sostanze proibite in medicina veterinaria sul territorio argentino. Tale elenco, che si trasmette in allegato, è stato esaminato dagli uffici competenti delle scriventi Direzioni Generali ed è corredato da una colonna aggiuntiva relativa alla comparazione sull'uso dei principi attivi sul territorio nazionale e quello argentino. A tal riguardo, poiché non esiste una completa corrispondenza sul divieto all'uso dei suddetti principi attivi tra i due Paesi interessati, è necessario che le aziende produttrici garantiscano l'assenza di trattamenti con le suddette sostanze proibite negli animali il cui latte è destinato alla produzione di alimenti riservati all'export verso l'Argentina.

Si informa, inoltre, che nel suddetto elenco è riportato il recente divieto di somministrazione della *Colistina e suoi sali*, entrato in vigore il 14 luglio u.s. sul territorio argentino, il quale è stato oggetto di notifica SPS /WTO nel mese di gennaio u.s. In merito al suddetto divieto per la Colistina si rammenta che, con nota 0020310-24/07/2019-DGSAF-MDS-P, il Ministero della Salute ha inviato

aggiornamenti relativi alla pre-certificazione di requisiti di sanità animale nonché ha fornito indicazioni sull'uso responsabile dei medicinali veterinari contenenti Colistina, al fine di ridurre la resistenza antimicrobica (riferimento nota DGSAF 0018992-05/08/2016).

Ciò premesso si invia in allegato (alleg. 1) il certificato, ad oggi in vigore, per l'esportazione di prodotti a base di latte bovino e bufalino prodotti con caglio bovino e l'elenco delle sostanze proibite in medicina veterinaria sul territorio argentino (alleg. 2).

Si rappresenta che qualora gli stabilimenti produttivi abilitati all'esportazione verso l'Argentina siano in grado di dimostrare con soddisfazione dell'Autorità competente che i prodotti presenti nell'impianto rispondono ai requisiti di cui al certificato allegato e che gli animali da cui detti prodotti derivano non sono stati sottoposti a trattamenti proibiti da parte Argentina, è possibile procedere con le esportazioni di tali alimenti.

In merito lo scrivente Ministero continuerà ad insistere per ripristinare le condizioni più favorevoli per l'esportazione dei prodotti alimentari italiani.

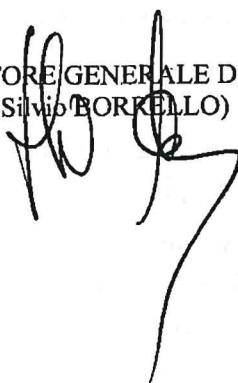
Il nuovo file contenente il certificato suddetto sarà pubblicato in formato pdf sul sito del Ministero della Salute alla pagina web dedicata alla "certificazione per esportazione. (Home > Temi e professioni > Alimenti > Sicurezza alimentare > Esportazione degli alimenti > Certificazioni per esportazione) appena possibile.

Nell'invitare codesti Assessorati a voler cortesemente informare di quanto sopra i Servizi Veterinari territorialmente competenti, nonché gli Enti e gli Operatori commerciali interessati, si ringrazia per la collaborazione.

IL DIRETTORE GENERALE DGISAN
(Dr.ssa Gaetana FERRI)



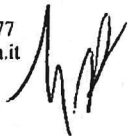
IL DIRETTORE GENERALE DGSAF
(Dr. Silvio BORKELLO)



Referenti del procedimento:

MF Marcone - 06 5994 6887
email: m.marcone@sanita.it

B. Cappelletti - 06 5994 6977
Email: b.cappelletti@sanita.it



Codice doganale del prodotto

II. PROCEDENCIA DE LA MERCANCIA
PROVENIENZA DELLE MERCI

Del Establecimiento Procesador
Stabilimento di produzione

Nombre:
Nome

Direccion:
Indirizzo

Ciudad:
Città

Nº de Habilitacion otorgada por el Servicio Veterinario del Pais Exportador:
Nº di riconoscimento concesso dal Servizio Veterinario del Paese Esportatore

Del Establecimiento de Deposito (cuando corresponda)
Stabilimento di deposito (se pertinente):

Nombre:
Nome

Direccion:
Indirizzo

Ciudad:
Città

Nº de Habilitacion otorgada por el Servicio Veterinario del Pais Exportador:
Nº di riconoscimento concesso dal Servizio Veterinario del Paese Esportatore

III. DESTINO DE LA MERCANCIA
DESTINAZIONE DELLA MERCE

La mercaderia se envia :
I prodotti vengono inviati

desde (lugar de carga)
da luogo di carico

hasta (lugar de descarga)
a luogo di scarico

Por el medio de transporte (aereo/buque/vagon de ferrocarril/camion):
Con il seguente mezzo di trasporto (aereo, nave, treno, camion)

Identificacion del transporte/ referencia documental :
identificazione del trasporto / riferimento documento

Patente del camión:
Targa del camion

Nº de contenedor :
Nº di Container

Identification del Precinto(s):
Sigillo(i) di sicurezza

Nombre y Direccion del Exportador:
Nome ed indirizzo dell'esportatore

Nombre y Direccion del Destinatario:
Nome ed indirizzo del destinatario

El Veterinario Oficial que suscribe, certifica que la mercadería objeto del presente certificado está en un todo de acuerdo con las condiciones sanitarias mas abajo detalladas, cumpliendo con los
Il sottoscritto Veterinario Ufficiale certifica che la merce oggetto del presente certificato è conforme ai seguenti requisiti:

**Requisitos exigidos para la Exportación de
leche y productos lácteos bovinos y bubalinos (quesos) con utilización de
cuajo bovino a la República Argentina**
*Requisiti sanitari richiesti per l'esportazione di
Latte e prodotti a base di latte bovino e bufalino con l'utilizzo di caglio bovino verso la
Repubblica Argentina*

A. DEL PAIS/ZONA: / Del Paese /Zona:

1. El país cumple con las recomendaciones presentes en el capítulo correspondiente del Código Terrestre de la OIE para ser considerado libre de Fiebre del Valle del Rift y esta condición es reconocida por la República Argentina, o,
/Il Paese rispetta le raccomandazioni contenute nel corrispondente capitolo del Codice Terrestre dell'OIE necessarie per essere considerato libero dalla Febbre della Valle del Rift e questa condizione è riconosciuta dalla Repubblica Argentina o

1.1. La leche se sometió a pasteurización, o / *Il latte è stato sottoposto a pastorizzazione, o*

1.2. Se sometió a una combinación de medidas sanitarias de eficacia equivalente, tal como se describe en el Código de Prácticas de Higiene para la Leche y los Productos Lácteos del Codex Alimentarius. / *È stato sottoposto ad una combinazione di misure sanitarie di efficacia equivalente, come descritto nel Codice delle Pratiche Igieniche per Latte e Prodotti lattiero-caseari del Codex Alimentarius.*

2. Respecto a la Fiebre Aftosa (FA): / *Per quanto riguarda l'Afta epizootica (AE):*

a. la leche procede de animales que desde su nacimiento permanecieron en un país/zona reconocida por la OIE como libre de FA (en que se aplica o no la vacunación); condición reconocida por la República Argentina, o / *il latte proviene da animali che dalla loro nascita sono rimasti in un paese / zona riconosciuti dall'OIE come indenni dall'Afta epizootica (in cui si applica o meno la vaccinazione); condizione riconosciuta dalla Repubblica Argentina, o*

b. los productos: / *I prodotti:*

i. proceden de explotaciones que no estaban infectadas ni supuestamente infectadas por la FA en el momento de la recolección de la leche y / *provengono da allevamenti che non erano infetti o sospetti di infezione da Afta epizootica al momento della raccolta del latte e*

ii. fueron sometidos a un tratamiento que garantiza la destrucción del virus de la FA acorde con uno de los procedimientos descritos en los Artículos correspondientes del Código Terrestre de la OIE, y / *sono stati sottoposti ad un trattamento che garantisce la distruzione del virus dell'Afta epizootica secondo una delle procedure descritte negli articoli corrispondenti del codice terrestre dell'OIE, e*

iii. se tomaron las precauciones necesarias después del tratamiento de los productos para impedir que estuvieran en contacto con cualquier fuente de virus de FA. / *sono state prese le precauzioni necessarie dopo il trattamento dei prodotti per evitare che entrassero in contatto con qualsiasi fonte del virus dell'Afta epizootica.*

B. DE LOS ESTABLECIMIENTOS QUE DAN ORIGEN A LA LECHE: / Degli allevamenti che danno origine al latte

3 Son explotaciones oficialmente registradas y bajo control veterinario. / *Sono allevamenti ufficialmente registrati e sotto controllo veterinario.*

4. No fueron objeto de restricción al movimiento de animales por sospecha o confirmación de enfermedades de la especie limitante del comercio internacional según recomendaciones del Código Terrestre de la OIE y que pueda ser vehiculizadas por la leche. / *Non sono stati oggetto di restrizione alla movimentazione degli animali, per sospetto o conferma di malattie delle specie, che limita il commercio internazionale secondo le raccomandazioni del Codice Terrestre dell'OIE e che possano essere veicolate con il latte.*

5. Respecto a la Brucelosis y Tuberculosis: / *Per quanto riguarda la Brucellosi e la Tuberculosis:*

- i. son oficialmente libres de Brucelosis y Tuberculosis ó / *sono ufficialmente indenni da Brucellosi e Tuberculosis o*
 ii. se sometieron a pasteurización o cualquier combinación de medidas de control de eficacia equivalente, tal como se describe en el Código de Prácticas de Higiene para la Leche y los Productos Lácteos del Codex Alimentarius. / *sono stati sottoposti a pastorizzazione o qualsiasi combinazione di misure di controllo con efficacia equivalente, come descritto nel Codice di Pratiche Igieniche per Latte e Prodotti Lattiero-caseari del Codex Alimentarius.*
 6. No se han registrado oficialmente casos de enfermedades de notificación obligatoria ante la OIE que afecten a la especie y se transmiten a través de la leche durante los últimos SESENTA (60) días. / *Non ci sono stati casi ufficialmente registrati negli ultimi 60 giorni di malattie soggette ad obbligo di notifica all'Organizzazione Mondiale della Sanità Animale (OIE) che colpiscono la specie e che sono veicolate dal latte.*

C. DE LOS ANIMALES QUE DAN ORIGEN A LA LECHE: / *Degli animali che danno origine al latte:*

7. Nacieron y permanecieron en el país exportador o fueron importados desde un país con igual o superior condición sanitaria. / *Sono nati e sono rimasti nel paese esportatore o sono stati importati da un paese con stato sanitario uguale o superiore.*
 8. Nacieron después de que se hubiera hecho efectiva, en el país de origen, la prohibición de alimentar a los rumiantes con proteínas de origen rumiante excepto las lácteas. / *Sono nati dopo l'entrata in vigore nel paese di origine del divieto di alimentare i ruminanti con proteine derivate da ruminanti, ad eccezione di quelle derivanti dal latte.*
 9. No han sido tratados con sustancias que se encuentran expresamente prohibidas por la legislación Argentina. / *Non sono stati trattati con sostanze espressamente vietate dalla legge argentina.*

D. DE LOS ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES DE PRODUCTOS / DERIVADOS LACTEOS: *Degli stabilimenti che producono prodotti lattiero caseari*

10. Los establecimientos elaboradores de productos se encuentran habilitados e inspeccionados oficialmente por la Autoridad Sanitaria del país exportador cumpliendo con las normas de higiene vigentes en el mismo, y esta condición es reconocida por el Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria (SENASA). / *Gli stabilimenti che elaborano i prodotti sono ufficialmente riconosciuti e controllati dall'autorità sanitaria del paese esportatore, in conformità con le norme di igiene in vigore nel paese stesso, e questa condizione è riconosciuta dal Servizio Nazionale per la Salute e la Qualità Agroalimentare (SENASA).*

E. DE LA LECHE / PRODUCTO / DERIVADO: / *del latte / prodotto derivato:*

11. Ha sido sometido a un proceso térmico reconocido por la OIE que garantiza la no viabilidad de los agentes patógenos causantes de las enfermedades transmisibles por la leche de la lista de enfermedades de la OIE. / *Ha subito un processo termico riconosciuto dall'OIE che garantisce la non vitalità dei patogeni agenti di malattie di cui alla lista dell'OIE e veicolate dal latte.*
 12. La leche fue obtenida, enfriada, almacenada y transportada conforme a las disposiciones previstas en el país productor / *Il latte è stato ottenuto, refrigerato, immagazzinato e trasportato secondo le disposizioni previste nel paese produttore.*
 13. Los productos se encuentran comprendidos en un Programa de Control de Residuos y Contaminantes equivalente al aplicado en la República Argentina / *I prodotti sono inclusi in un Programma di controllo dei Residui e dei Contaminanti equivalente a quello applicato nella Repubblica argentina.*
 14. Una vez elaborado el producto, se han tomado los recaudos suficientes para evitar su contaminación. / *Una volta preparato il prodotto, sono state prese sufficienti precauzioni per prevenirne la contaminazione.*
 15. El producto es apto para el consumo humano y de libre venta y circulación en el país exportador. / *Il prodotto è adatto al consumo umano ed è in libera vendita e circolazione nel paese esportatore.*
 16. Los envases que contienen al producto son de primer uso, siendo estos bromatológicamente aptos, llevando los mismos la identificación correspondiente al producto y al establecimiento elaborador / *I contenitori che contengono*

il prodotto sono di primo utilizzo e idonei dal punto di vista bromatologico, e riportano l'identificazione del prodotto e dello stabilimento di trasformazione.

F. RESPECTO AL CUAJO BOVINO: / Per quanto riguarda il caglio bovino:

17. Es originario de animales de países/zonas reconocidos por la OIE como de riesgo insignificante de EEB o de riesgo controlado de EEB, y/ origina da animali provenienti da paesi / zone riconosciute dall'OIE a rischio trascurabile di BSE o rischio controllato di BSE e

18. Los animales de los que se obtuvo el cuajo fueron faenados en establecimientos con habilitación oficial de la Autoridad Veterinaria, encontrándose aptos para el sacrificio y la transformación de sus canales en la inspección ante y post mortem. /Gli animali da cui è stato ottenuto il caglio sono stati macellati in stabilimenti riconosciuti dell'Autorità Veterinaria, e sono stati ritenuti idonei alla macellazione e alla trasformazione delle carcasse a seguito dell'ispezione ante e post mortem

G. OTROS:

19. Los vehículos y medios de transporte, así como las condiciones de carga de la expedición se ajustan a las normativas de higiene y calidad para estos productos vigentes en el país productor. / I veicoli e i mezzi di trasporto, nonché le condizioni di carico della spedizione, sono conformi alle norme igieniche e di qualità per questi prodotti in vigore nel paese produttore.

20. El producto responde en sus características de identidad, inocuidad, calidad comercial y alimentaria a las definidas para el mismo en la legislación del país de origen. / Il prodotto risponde nelle sue caratteristiche di identità, sicurezza, qualità commerciale e alimentare a quelle definite nella legislazione del paese di origine.

Los quesos elaborados a base de leche cruda, deben tener como mínimo una maduración de 60 días y además deben específicamente cumplir con las condiciones que se fijan en los siguientes numerales: A. B. C. completo, D. completo, E. Completo(excepto E11) y F. completo, del presente certificado. Deben venir acompañados de una certificación que declare que la partida es libre de Listeria Monocytogenes. Se exceptúan los quesos de pasta dura. / I formaggi a base di latte crudo devono avere una stagionatura minima di 60 giorni e devono inoltre soddisfare specificamente le condizioni indicate nelle seguenti lettere di cui sopra al presente certificato : ABC completo, D. completo, E. Completo (eccetto E. 11), F. completo / Devono essere accompagnati da una certificazione che attesti che il prodotto è esente da Listeria Monocytogenes. Ad eccezione dei formaggi a pasta dura

Lugar y Fecha
Luogo e data

Firma y Sello Oficial
Aclaracion de firma
Firma e timbro ufficiale
Firma in chiaro

Nota 1:

No será obligatorio consignar dicho dato en caso de tratarse de mercancía procesadas / Non sarà obbligatorio inserire queste informazioni nel caso di merce trattata.

Nota 2 : El certificado deberá ser numerado en todas su páginas y al menos en cada página par deberá leerse: fecha y lugar_ firma y sello del veterinario oficial. / The certificate must have all pages numbered and, at least, each even page shall provide the following information: date and place_ signature and seal of the official veterinarian. / Il certificato deve avere tutte le pagine numerate e ogni pagina deve fornire le seguenti informazioni: data e luogo della firma e timbro del veterinario ufficiale.

PROHIBICIONES Y RESTRICCIONES EN LA UTILIZACIÓN DE DIVERSAS SUSTANCIAS EN MEDICINA VETERINARIA

	PRINCIPIO ACTIVO	REGULACIONES (RESUMEN)	NORMAS LEGALES	UTILIZZO PRINCIPIO ATTIVO IN EUROPA/ ITALIA
1	PRINCIPIOS ACTIVOS ANABOLIZANTES CON ACTIVIDAD ESTROGÉNICA (ESTILBENOS)	Prohibición de uso con indicación zootécnica de los principios activos con actividad estrogénica.	Decreto 4224/61 (Modificado por Res. SAGPyA N° 977/00 que aprueba el uso del 17 B-estradiol)	VIETATE Reg. 158/2006
2	TODOS LOS HIDROCARBUROS CLORADOS	Se prohíben en todos los productos antiparasitarios externos para las especies bovina y porcina	Decreto N° 2143/68	Unica sostanza autorizzata è il Fluralaner nella specie avicola con LMR - Reg. 37/2010
3	DIELDRIN HEPTACLORO CLORDANO HEXACLOROCICLOHEXANO	Se prohíben todos los productos para el tratamiento de las especies bovina, ovina, porcina, caprina y equina	Decreto N° 2678/69 (Reglamentario de la Ley N° 18.063/69)	NON AUTORIZZATI al sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario
4	HEXACLOROCICLOHEXANO, ISOMERO GAMMA	Se prohíbe el uso del isomero gamma del hexaclorociclohexano, para baños antiparasitarios	Disposición SENASA N° 269/69 de acuerdo al Art. 1 de la Ley N° 18.063/69	NON AUTORIZZATI al sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario
5	HEXACLOROCICLOHEXANO, ISOMERO GAMMA	Se prohíbe la importación, fabricación, uso y tenencia de los principios activos o cualquier producto de uso veterinario que los contenga en su formulación	Disposición SENASA N° 056/87	NON AUTORIZZATI al sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario
6	SUSTANCIAS CON ACTIVIDAD PSICOTROPICA	Se exige un registro detallado de cualquier tipo de comercialización de los principios activos y de los productos elaborados con ellos	Resolución SENASA N° 979/93	Inserite tra le sostanze essenziali per Equidi non destinati alla produzione di alimenti (NDPA) Reg. 122/2013

7	ESTRICNINA Y SUS SALES	Se prohíbe el uso de estriquina y sus sales en productos farmacológicos de uso veterinario	Resolución SENASA N° 976/93	<i>Autorizzata nei bovini Esclusivamente per uso orale a dosi non superiori a 0,1 mg/kg peso corporeo; fino a tale dosaggio non è richiesto un LMR da Reg. 37/2010</i>
8	LINDANO (COMPUESTO CON MAS DEL 99% DE ISOMERO GAMMA DEL HEXACLOROCICLOHEXANO)	Se prohíbe la utilización de lindano en todos los productos farmacológicos de uso veterinario	Resolución SENASA N° 240/95	<i>NON AUTORIZZATO ai sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario</i>
9	NITROFURAZONA, SUS DERIVADOS Y SUS DIFERENTES SALES	Se prohíbe la elaboración, importación, tenencia, distribución, comercialización y utilización en alimentos y medicamentos destinados a los animales para consumo humano, con excepción de formulaciones tópicas.	Resolución SENASA N° 248/95	<i>VIETATI anche in EUROPA ai sensi del Reg. 37/2010</i>
10	CLORANFENICOL	Se prohíbe la elaboración, importación, tenencia, distribución, comercialización y utilización en alimentos y medicamentos destinados a los animales para consumo humano.	Resolución SENASA N° 253/95	<i>VIETATO anche in EUROPA ai sensi del Reg. 37/2010</i>
11	CLENBUTEROL, SALBUTAMOL, CIMATEROL O ALBUTEROL Y OTROS β -AGONISTAS	Se prohíbe la elaboración, importación, tenencia, distribución, comercialización y uso en alimentos para animales, suplementos alimenticios y medicamentos.	Resolución SENASA N° 335/95 ampliada por Res. SENASA N° 60/01	<i>CLENBUTEROLO: autorizzato in bovini ed equini con LMR in muscolo, fegato, rene e latte bovino Reg. 37/2010 SALBUTAMOLO, ALBUTEROLO, CIMATEROLO non autorizzati ai sensi del Reg. 37/2010</i>
12	METRONIDAZOL, DIMETRIDAZOL, SUS DERIVADOS Y SUS DIFERENTES SALES	Se prohíbe la elaboración, importación, tenencia, distribución, comercialización y utilización en alimentos y medicamentos destinados a los animales para consumo humano.	Resolución SAGPyA N° 76/98	<i>VIETATI anche in EUROPA ai sensi del Reg. 37/2010</i>

13	ANABÓLICOS	Prohíbase en todo el territorio nacional el uso de productos veterinarios anabolizantes en los animales destinados a la producción de alimentos para el consumo humano	Resolución SAGPyA N° 447/04	<i>VIETATI anche in EUROPA ai sensi del Reg. 158/2006</i>
14	HEXESTROL Y DINESTROL	Se prohíbe la importación, fabricación, uso y tenencia de los principios activos o cualquier producto de uso veterinario que los contenga en su formulación	Resolución SAGPyA N° 31/2005	<i>NON AUTORIZZATO ai sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario</i>
15	AVOPARCINA, BACITRACINA, ESPIRAMICINA, TILOSINA, VIRGINIAMICINA	Establece la obligatoriedad de inclusión en los rótulos de los productos veterinarios que contengan a dichos principios activos y que sean destinados a bovinos, ovinos, caprinos, equinos y cérvidos con fines de promoción de su crecimiento la siguiente leyenda: "Este producto no deberá ser administrado a animales de establecimientos rurales inscriptos como proveedores para la Unión Europea (Resolución SAGPyA N° 370/97) y/o para otros países con requisitos equivalentes (Resolución SAGPyA N° 515/97)".	Resolución SENASA N° 446/01	<i>BACITRACINA: autorizzata in Conigli con LMR per tutti i tessuti; Bovini: Solo per uso intramammario nelle vacche in lattazione LMR non richiesto per tessuti ma richiesto per il Latte ESPIRAMICINA: autorizzata in Bovini con MRL in tutti i tessuti, Polli con LMR per i tessuti e divieto di uso in animali che producono uova per uso umano; Suini con LMR per i tessuti; TILOSINA autorizzata in tutte le specie animali con LMR in tutti i tessuti, ai sensi Reg. 37/2010 AVOPARCINA e VIRGINIAMICINA NON AUTORIZZATI</i>
16	AVOPARCINA, BACITRACINA, ESPIRAMICINA, TILOSINA, VIRGINIAMICINA Y CARBADOX	Amplia los alcances de la Resolución N° 446/01 a la totalidad de las especies animales destinadas al consumo alimentario humano, e incluye al Carbadox.	Resolución SENASA N° 256/2006	<i>Vedi sopra e CARBADOX NON AUTORIZZATO ai sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario Divieto di utilizzo come</i>

				<i>di additivo per mangimi ai sensi del Reg. 183/2005</i>
17	SUSTANCIAS DE ACCION BETAGONISTA Y SUSTANCIAS DE ACCION TIROSTATICA	Se prohíbe, el uso de productos veterinarios, indicados como promotores de crecimiento, que contengan sustancias de acción beta agonista y sustancias de acción tirostática	Resolución SAGPyA N°148/06	<i>VIETATE anche in EUROPA ai sensi del Reg. 158/2006</i>
18	OLAQUINDOX	Prohíbe la importación, fabricación, comercialización, uso y tenencia de Olaquinox, sus sales y sus ésteres.		<i>NON AUTORIZZATO ai sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterinario. In particolare dal 1999 non è consentito l'uso per finalità non terapeutiche (per scopo auxinico) in Europa. Divieto di utilizzo come di additivo per mangimi ai sensi del Reg. 183/2005</i>
19	NITROFURANOS	Ampliase la prohibición dispuesta por la Resolución N° 248/95 haciéndola extensiva a los alimentos para animales y productos veterinarios que incluyan en su formulación cualquier especie química que contenga el compuesto químico Nitrofurano.	Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria Resolución: N° 558/2010	<i>VIETATI anche in EUROPA ai sensi Reg. 37/2010</i>
20	PROMOTORES CRECIMIENTO HORMONALES DE NO	Los productos veterinarios nacionales o importados destinados a ser utilizados en animales productores de alimentos para consumo humano, con fines de promoción de su crecimiento y que contengan en su formulación antibióticos y/o quimioterápicos, distintos de los coccidiostáticos e histomonostáticos, deberán incluir en sus rótulos, de manera claramente visible, la siguiente leyenda: "ESTE PRODUCTO NO DEBE ADMINISTRARSE CON FINES DE PROMOCION DE CRECIMIENTO, A ANIMALES PRODUCTORES DE ALIMENTOS PARA CONSUMO HUMANO, CUYOS PRODUCTOS Y/O SUBPRODUCTOS, INCLUIDOS LECHES, HUEVOS Y MIEL, SE EXPORTEN A LA UNION EUROPEA Y/O A OTROS PAISES CON REQUISITOS EQUIVALENTES".	Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria Resolución: N° 63/2009	<i>ANTIBIOTICI NON AUTORIZZATI per Uso Promotore della CRESCITA. Eliminazione dell'uso degli antibiotici (e diversi dai coccidiostatici e dagli istomonostatici) dal 1/1/2006 come promotori della crescita in tutto il territorio europeo ai sensi del Reg. 183/2005</i>

21	CARBADOX	Prohíbe la importación, fabricación, comercialización, uso y tenencia de Carbadox y cualquier producto de uso veterinario o producto destinado a la alimentación animal que lo contenga.	Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria Resolución: N° 57/2016	<i>NON AUTORIZZATO al sensi delle normative comunitarie sul farmaco veterio Divieto di utilizzo come di additivo per mangimi al sensi del Reg. 183/2005</i>
22	COLISTINA Y SUS SALES	Se prohíbe en todo el Territorio Nacional la elaboración, distribución, importación, uso y tenencia de productos veterinarios que contengan en su formulación el principio activo Colistina y sus sales	RESOL-2019-22-APN-PRES#SENASA	<i>Permessa in tutte le specie animali con LMR in tutti i tessuti e latte e uova Reg. 37/2010 . Con D.M. 23/07/2016 il MdS ha revocato tutte le AIC di MV contenenti colistina in associazione con altri agenti microbici per somministrazione orale. A seguito di indicazione europea (Referral)</i>