



# Ministero della Salute

D.G.S.A. - UFFICIO IV

N.....

Risposta al Foglio del:.....

N.....

Ministero della Salute

0010935-P-21/05/2008

DGSA



17886079

Roma.....

REGIONI E PROVINCE AUTONOME  
ASSESSORATI ALLA SANITA'  
SERVIZI VETERINARI  
LORO SEDI

COMANDO CARABINIERI PER LA  
TUTELA DELLA SALUTE - NAS  
PIAZZA MARCONI, 25  
00144 ROMA

FEDERFARMA  
VIA E. FILIBERTO, 190  
00185 ROMA

ASSALZOO  
VIA LOVANO, 6  
00198 ROMA

AISA  
VIA G. DA PROCIDA, 11  
20149 MILANO

AS.CO.FAR.VE  
VIA VOLONTARI DELLA LIBERTA', 43  
33100 UDINE

ASSOGENERICI  
P.LE R. ARDIGO', 30  
00142 ROMA

FNOVI  
VIA DEL TRITONE, 125  
00187 ROMA

A.N.M.V.I.  
VIA TRECCHI, 20  
26100 CREMONA

S.I.V.E.M.P.  
VIA NIZZA, 11  
00198 ROMA

S.I.V.E.L.P.  
VIA DELL'UNIVERSITA', 14  
35020 LEGNARO (PD)

AUTONOME PROVINZ PROVINCA AUTONOMA  
BOZEN-SÜDTIROL DI BOLZANO-ALTO ADIGE

Protokoll-  
datum  
data di  
protocollo

26. Mai 2008

Uhrzeit  
ora

Protokollnummer:  
numero di protocollo: 284749

OGGETTO: Divieto di destinazione al consumo umano del latte di equidi.

In considerazione dell'aumento di produzione e commercializzazione del latte di equidi ed al fine di garantire un costante ed elevato livello di tutela della salute pubblica, si ritiene necessario disporre quanto segue.

Le aziende titolari di AIC di medicinali per uso veterinario da somministrare alla famiglia degli equidi destinati al consumo umano (DPA) devono inserire in modo chiaro ed inequivocabile negli stampati (foglietto illustrativo, sommario delle caratteristiche del prodotto ed etichette esterna ed interna) dei medicinali prodotti a far data dalla pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana del comunicato di pari oggetto, il divieto di destinare il latte degli equidi stessi al consumo umano, poiché il regolamento 2377/90/CE non prevede la determinazione dei limiti massimi di residui in questo alimento di medicinali somministrati alla suddetta famiglia.

I lotti di medicinali già prodotti possono rimanere in commercio. E' necessario, tuttavia, che dalla sopracitata data di pubblicazione il medico veterinario, in fase di prescrizione, indichi chiaramente nella ricetta che il latte proveniente da equidi trattati con tali medicinali non deve essere destinato al consumo umano.

Tali modifiche devono essere apportate immediatamente nel riassunto delle caratteristiche del prodotto.

IL DIRETTORE GENERALE

*Late Fe'*

11  
*Pr*