

AMRFV

Training

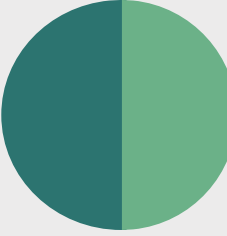


ITALIA

19 e 20 MAGGIO 2026



Finanziato
dall'Unione europea



Introduzione al quadro normativo generale dell'UE: focus sulla regolamentazione dei medicinali veterinari.

Formazione pratica per allevatori e medici veterinari: nuove misure per combattere la resistenza antimicrobica

ITALIA, 19 E 20 MAGGIO 2026



Finanziato dall'Unione europea

**Regolamento (UE) 2019/6
sui medicinali veterinari**

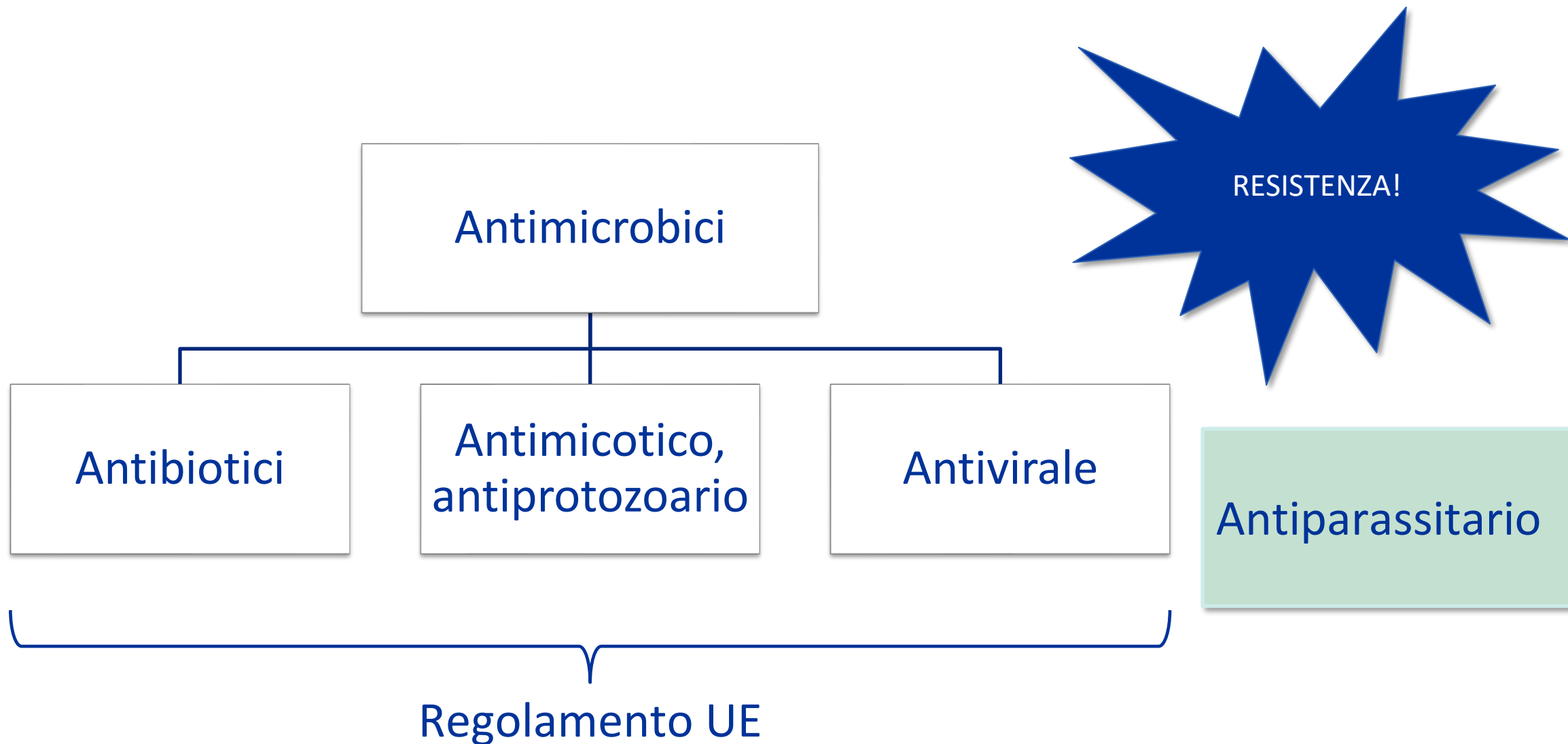
**Regolamento (UE) 2019/4
sui mangimi medicati**

'Prescrizione veterinaria' ca un documento rilasciato da un veterinario per un medicinale veterinario o per un medicinale per uso umano destinato a essere usato sugli animali.

'Antimicrobico' ca qualsiasi sostanza con un'azione diretta sui microrganismi, utilizzata per il trattamento o la prevenzione di infezioni o malattie infettive, che comprende gli antibiotici, gli antivirali, gli antimicotici e gli antiprotozoari

I medicinali veterinari antimicrobici devono essere disponibili solo su prescrizione medica veterinaria.

ANTIMICROBICI VS ANTIBIOTICI



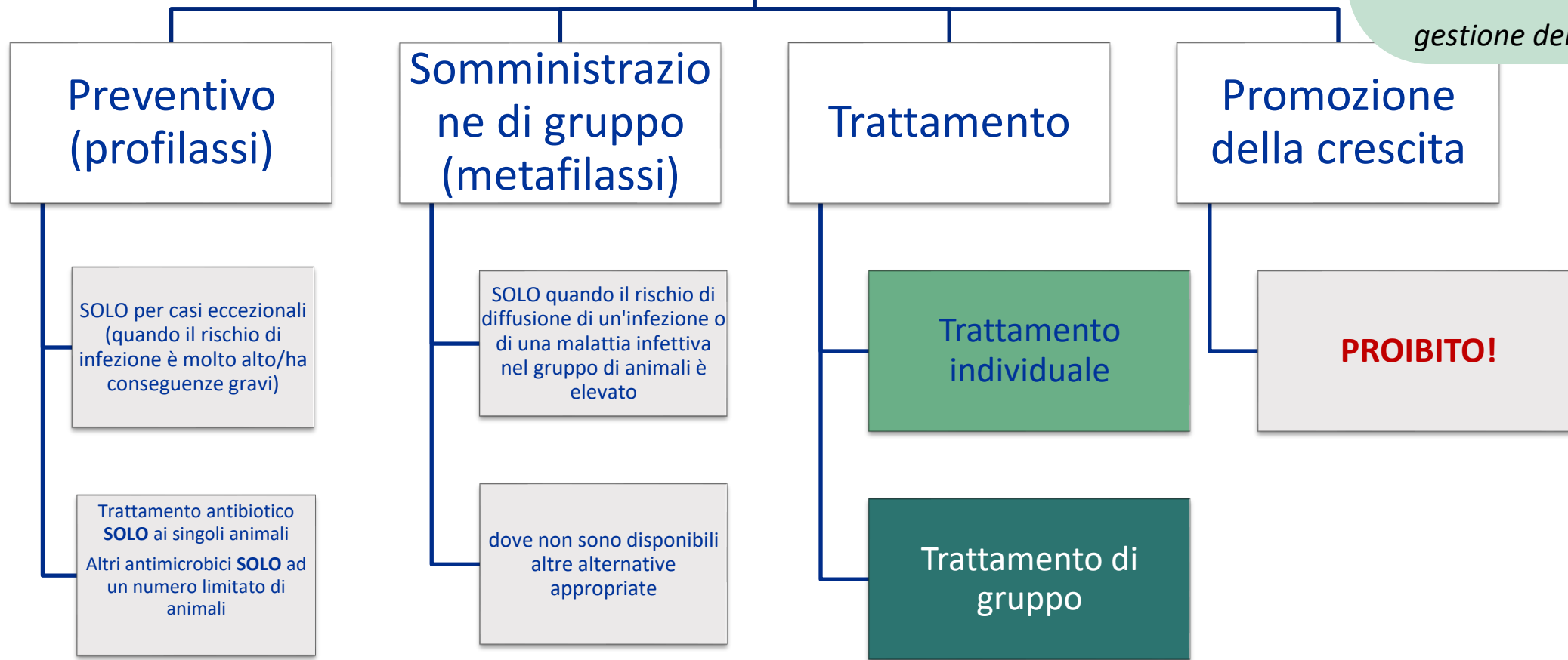
Regole comuni – Prescrizione veterinaria

Alcuni medicinali sono soggetti a prescrizione veterinaria per motivi di sicurezza (per gli animali e per le persone!), efficacia e potenziale resistenza, nonché possibile uso scorretto.

- (a) stupefacenti o sostanze psicotrope
- (b) medicinali per animali destinati alla produzione di alimenti
- (c) **antimicrobici**
- (d) se è necessaria una diagnosi preventiva
- (e) prodotti per l'eutanasia
- (f) nuove sostanze attive (<5 anni)
- (g) vaccini
- (h) ormoni o tireostatici o beta-agonisti



Modalità di utilizzo degli antimicrobici



- **NON devono** essere applicati **di routine**
- **NON devono** essere utilizzati **per compensare** scarsa igiene, allevamento inadeguato, mancanza di cure o cattiva gestione dell'allevamento

Utilizzi degli antimicrobici diversi dal trattamento degli animali malati

Profilassi

- Quando gli antimicrobici vengono somministrati ad animali a rischio di infezione o malattia
- Una misura adottata per preservare la salute e prevenire l'insorgenza di infezioni o malattie

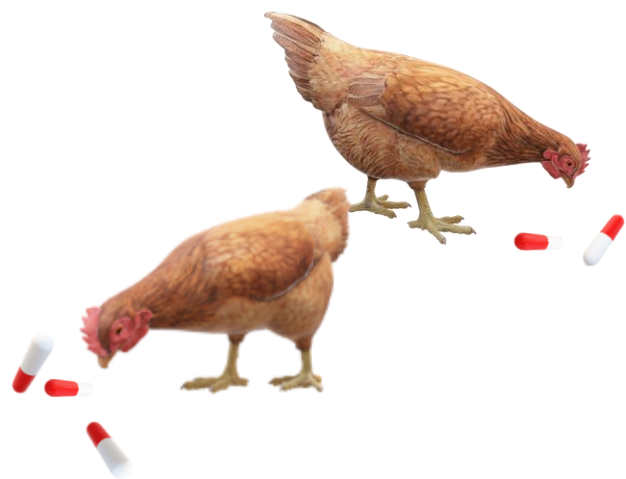
Metafilassi

- Quando gli antimicrobici vengono somministrati ad animali con segni clinici e ad animali clinicamente sani appartenenti allo stesso gregge o recinto
- Alcune infezioni vengono curate prima della loro comparsa clinica

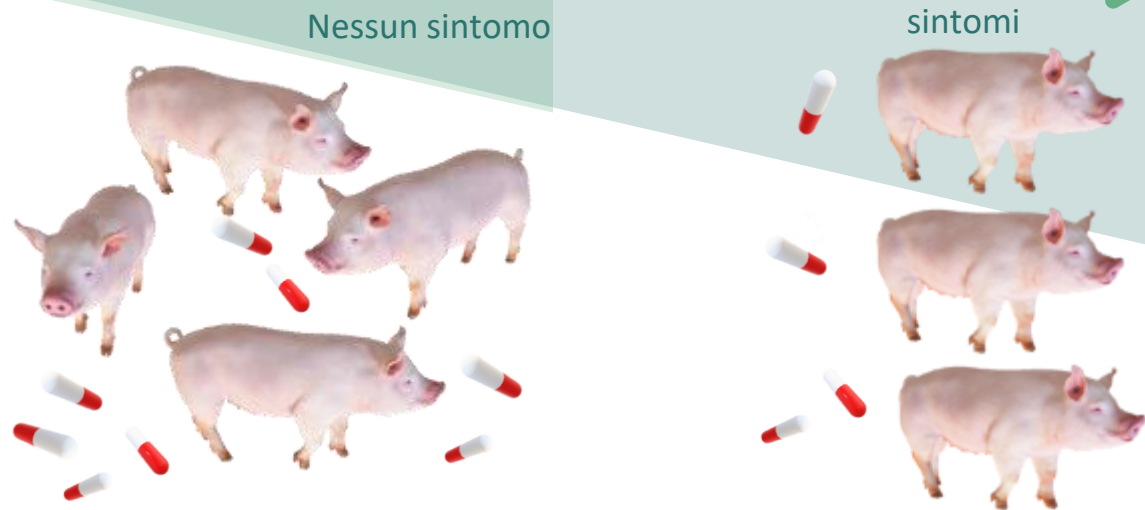
SALUTE

Inizio della malattia infettiva

MALATTIA



Preventivo



precoce

convenzionale

Trattamento curativo/controllo





Regolamento (UE) 2019/6 sui medicinali veterinari (regolamento VMP)



Profilassi

Solo in casi eccezionali, per la somministrazione a un singolo animale (antibiotici) o a un numero limitato di animali (altri antimicrobici) quando il rischio di un'infezione o di una malattia infettiva è molto elevato e le conseguenze possono essere gravi.

Metafilassi

Solo quando il rischio di diffusione di un'infezione o di una malattia infettiva nel gruppo di animali è elevato e non sono disponibili altre alternative appropriate.

Gli Stati membri possono fornire orientamenti riguardo a tali altre alternative appropriate e sostengono attivamente lo sviluppo e l'applicazione di linee guida che promuovano la comprensione dei fattori di rischio associati alla metafilassi e includano criteri per il suo inizio.



Principi generali del regolamento sui medicinali veterinari

I medicinali veterinari devono essere utilizzati conformemente ai **termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio.**

Tutte le prescrizioni **veterinarie** devono essere **basate su un esame clinico** o su un'altra valutazione appropriata da parte di un veterinario

Elenco degli antimicrobici **riservati solo agli esseri umani***

Obbligo per gli Stati membri di **raccogliere dati sulla vendita e l'uso di antimicrobici**



PRESCRIZIONI VETERINARIE



Articolo 105

- Il veterinario può rilasciare una prescrizione veterinaria solo dopo aver effettuato un esame clinico o qualsiasi altra valutazione adeguata dello stato di salute dell'animale o del gruppo di animali
- Il veterinario può rilasciare una prescrizione veterinaria per un antimicrobico solo dopo aver diagnosticato una malattia infettiva
- Il veterinario deve essere in grado di giustificare la prescrizione di un antimicrobico, soprattutto per la somministrazione preventiva (profilassi) e di gruppo (metafilassi)

In ITALIA - la Ricetta Veterinaria Elettronica sostituisce la forma cartacea della ricetta veterinaria sull'intero territorio nazionale ed è stata introdotta dalla Legge 20 novembre 2017, n. 167 (Legge europea 2017) Art.3.

Regole comuni – Prescrizione veterinaria (REV esempio di modello animali DPA - IT)



Data

Identificativo veterinario

Identificazione animali

Nome del medicinale (principio attivo), forma e concentrazione.

Quantità prescritta
Regime posologico

La prescrizione di un farmaco antimicrobico è valida solo 5 giorni dopo la sua emissione. Deve essere specificato il motivo: terapia, metafilassi, profilassi

Ricetta Elettronica Veterinaria - Centro Servizi Nazionale
Promemoria per l'Intestatario

Numero

Id Fiscale Intestatario

PIN

Link

NUMERO		VETERINARIO	
PIN	8283	Cognome e Nome	
Tipo	Prescrizione Veterinaria	N° Iscrizione Albo	
Data	23-05-2025	Telefono	
AZIENDA		PROPRIETARIO	
Codice	062UD089	Denominazione	
Indirizzo		Id Fiscale	
Comune		Indirizzo	
		Comune	
DETENTORE			
Cognome e Nome			
Codice Fiscale			
Indirizzo			
Comune			

Avvertenze per uso corretto e uso prudente dei farmaci Antimicrobici

Si raccomanda di attenersi scrupolosamente alle indicazioni fornite dal Medico Veterinario, per quel che riguarda in particolare la posologia (dose e durata). Prestare, inoltre, attenzione al rispetto delle precauzioni per la conservazione e lo smaltimento e, se del caso, al rispetto delle avvertenze e delle precauzioni d'impiego riportate nel foglio illustrativo.

Informare il Medico Veterinario qualora dovessero manifestarsi sottopeti eventi avversi di cui all'art. 73 del regolamento (UE) 2019/6.

Le rimanenze di medicinali non devono essere utilizzate senza specifica indicazione del Medico Veterinario. Una gestione adeguata dell'animale/degli impianti influisce positivamente sulla salute dell'igi animale/i, riducendo la potenziale necessità di antimicrobici:

1. adottare misure di prevenzione delle malattie e delle infezioni animali garantendo la biosicurezza, seguendo prassi di buona produzione e buona gestione e attuando programmi integrati di controllo delle patologie per ridurre l'insorgenza delle malattie infettive;
2. prevedere l'isolamento degli animali malati, laddove possibile, dal resto del gruppo per evitare il trasferimento di agenti patogeni;
3. monitorare attentamente la quantità di antimicrobici somministrati in mangimi o acqua per evitare sotto-dosaggi;
4. conservare i mangimi medicati in ambienti idonei e puliti, non liberamente accessibili.

Medicinale Antimicrobico**			
Prescrizione valida fino al 27-05-2025			
Motivo**	Giustificazione**	Note**	
Terapia			
Quantitativo	AIC	Denominazione	Confezione
3	102298078	AMOXID	SACCHETTO IN PET-ALU-PET-PE DA 1430 G
Posologia		Ripetibile	Durata
20 grammi hl acqua di bevanda		N	5
		Tipo	Specie
		Farmaco	GALLUS GALLUS
Capi			
Diagnosi	N° Capi	Capo/Codice Box	Specie
Patologie enteriche	20000	C1.19-05-202 5.POL.8.BR. NO_FASEPRO D	GALLUS GALLUS
		Sottocategoria	Sesso
		BROILER	MISTI
		Deroga	Somministrazione
		NO	SOMMINISTRA ZIONE IN ACQUA DA BERE
Tempi di Attesa			
Tipo Alimento	Unità di Misura	Valore	
Carne	Giorni	1	
Uova	Giorni	0	
Organi	Giorni	1	

Nome e indirizzo del proprietario degli animali

Elementi per la tracciabilità elettronica

Animali destinati alla produzione di alimenti: tempo di attesa (anche se 0)

Potenziati avvertenze o messaggi sull'uso responsabile

Nuova Ricetta per Scorta Propria

Nuova Ricetta per Scorta Impianto Zootecnico

Nuova Ricetta Unica per Autoproduzione Mangimi Medicati **NEW**

Nuova Ricetta Unica per Autoproduzione Mangimi Medicati, SENZA acquisto di premiscele **NEW**

Nuova Ricetta per Scorta Impianto Non Zootecnico

Nuova Prescrizione Veterinaria (per animali DPA in allevamenti registrati in BDN)

Nuova Prescrizione Veterinaria per Animali DPA in allevamenti familiari o non registrati in BDN

Nuova Prescrizione Veterinaria per PET ed equidi NDPA



Conservazione delle registrazioni

Reg.(UE) 2019/6 (VPM)

Articolo 108

OBBLIGHI

In Italia dal 28 gennaio 2022 la registrazione dei trattamenti negli animali allevati a scopo di produzione alimentare è ammessa solo in formato elettronica.

Sistema Informativo Veterinario
www.vetinfo.it

Articolo 108

Conservazione delle registrazioni da parte dei proprietari e dei detentori di animali destinati alla produzione di alimenti

1. I proprietari o, qualora gli animali non siano tenuti dai proprietari, i detentori di animali destinati alla produzione di alimenti, conservano registrazioni sui medicinali che utilizzano e, se applicabile, una copia della prescrizione veterinaria.
2. Le registrazioni di cui al paragrafo 1 includono:
 - a) la data della prima somministrazione del medicinale agli animali;
 - b) la denominazione del medicinale;
 - c) la quantità del medicinale somministrato;
 - (d) il nome o la ragione sociale nonché il domicilio o la sede sociale permanente del fornitore;
 - e) la prova dell'acquisizione dei medicinali che utilizzano;
 - f) l'identificazione dell'animale o del gruppo di animali trattati;
 - (g) il nome e i contatti del veterinario che prescrive il medicinale, se pertinente;
 - (h) il tempo di attesa anche se pari a zero;
 - (i) la durata del trattamento.

È possibile consultare la banca dati UE con tutti i medicinali veterinari autorizzati: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/>

**Medicinali veterinari**Inglese

[Search medicines \(Cerca medicinali\)](#) [Indice dei medicinali](#) [Indice delle sostanze](#) [Novità](#) [Informazioni relative a questo sito web](#)

Your official source of up-to-date information on medicines authorised for use in animals anywhere in the EU / EEA (La Sua fonte ufficiale di informazioni aggiornate sui medicinali autorizzati per l'uso sugli animali ovunque nell'UE/SEE)

 [Search \(Ricerca\)](#) [More search filters \(Altri filtri di ricerca\)](#)

Visualizza tutti gli aggiornamenti

Norme comuni – Uso dei medicinali veterinari al di fuori dei termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio



Quando non sono disponibili medicinali autorizzati per gli animali destinati alla produzione di alimenti o autorizzati

Prodotto autorizzato (art 106(1)) nel Suo Paese per la specie e l'indicazione interessate

Deve usare questo prodotto

In caso contrario, sotto la responsabilità del veterinario e per evitare sofferenze inaccettabili

Prodotto autorizzato per:
- stessa/altra indicazione
- nella stessa/in altra specie destinata alla produzione di alimenti
- nello stesso/in altro Paese dell'UE

Selezionare un prodotto

Se non ce n'è nessuno, usare

Prodotto autorizzato nell'UE per animali non destinati alla produzione di alimenti per la stessa indicazione

Selezionare un prodotto

Se non ce n'è nessuno, usare

Un medicinale per uso umano autorizzato

Selezionare un prodotto

Se non ce n'è nessuno, usare

VMP preparato estemporaneamente in conformità con i termini di una prescrizione veterinaria.

Preparare un prodotto

Prodotti di Paesi terzi:

Nei casi in cui nessuna delle opzioni precedenti sia disponibile → utilizzare un VMP autorizzato in un Paese terzo per la stessa specie animale e la stessa indicazione

Non per i vaccini!

“utilizzare al di fuori dell'autorizzazione all'immissione in commercio”

Impiego di medicinali al di fuori dei termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio in animali terrestri destinati alla produzione di alimenti



Prodotto autorizzato nel **Suo paese** per la **specie** e **l'indicazione**



In caso contrario, sotto la responsabilità del veterinario e per evitare sofferenze inaccettabili

a) Prodotto autorizzato nel **Suo paese o un altro Stato membro dell'UE** per la **stessa o un'altra specie animale terrestre destinata alla produzione di alimenti**, per la **stessa o altra indicazione**.



Se non ce n'è nessuno, usare

b) Prodotto autorizzato nel **Suo paese** per l'uso in **animali non destinati alla produzione di alimenti** per la **stessa indicazione**.



Se non ce n'è nessuno, usare

c) Prodotto autorizzato per **uso umano**.



Se non ce n'è nessuno, usare

d) Prodotto **preparato estemporaneamente**



Se non ce n'è nessuno, usare

e) Prodotto autorizzato in **un paese terzo** per la **stessa specie animale** e la **stessa indicazione** (non per i vaccini!)

Non dimenticare i tempi di attesa specifici



Quando non è disponibile alcun medicinale autorizzato per gli animali acquatici destinati alla produzione di alimenti o non sono disponibili medicinali autorizzati

“uso a cascata del MA”

Prodotto autorizzato nel Suo Paese per la specie animale acquatica e l'indicazione in questione

Deve usare questo prodotto

↓ *In caso contrario, utilizzare*

Prodotto autorizzato per:
- la stessa/altra indicazione
- nella stessa/in altra specie acquatica destinata alla produzione di alimenti
- nello stesso/in altro Paese dell'UE

Selezionare un prodotto

↓ *In caso contrario, utilizzare*

Prodotto autorizzato nell'UE per le specie terrestri destinate alla produzione di alimenti (elenco delle sostanze in fase di sviluppo)

Selezionare un prodotto

↓ *In caso contrario, utilizzare*

Un medicinale per uso umano autorizzato (elenco delle sostanze in fase di sviluppo)

Selezionare un prodotto

↓ *In caso contrario, utilizzare*

Un VMP preparato estemporaneamente secondo i termini di una prescrizione veterinaria

Preparare un prodotto

Prodotti di Paesi terzi:

Nei casi in cui nessuna delle opzioni precedenti sia disponibile → utilizzare un VMP autorizzato in un Paese terzo per la stessa specie animale e la stessa indicazione

Non per i vaccini!

Impiego di medicinali al di fuori dei termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio in animali acquatici destinati alla produzione di alimenti



Prodotto autorizzato nel **Suo paese** per la **specie** e **l'indicazione**



In caso contrario, sotto la responsabilità del veterinario e per evitare sofferenze inaccettabili

a) Prodotto autorizzato nel **Suo Paese** o **in un altro Stato membro dell'UE** per la **stessa** o **un'altra specie acquatica destinata alla produzione di alimenti**, per la **stesso** o **un'altra indicazione**.



Se non ce n'è nessuno, usare

b) Prodotto autorizzato nel **Suo Paese** o **in un altro Stato membro dell'UE** per l'uso in **animali terrestri destinati alla produzione di alimenti***



Se non ce n'è nessuno, usare

c) Prodotto autorizzato per **uso umano***



Se non ce n'è nessuno, usare

d) Prodotto **preparato estemporaneamente**



Se non ce n'è nessuno, usare

e) Prodotto autorizzato in **un Paese terzo**

per la **stessa specie animale** e la **stessa indicazione**. (non per i vaccini!)

Non dimenticare i tempi di attesa specifici

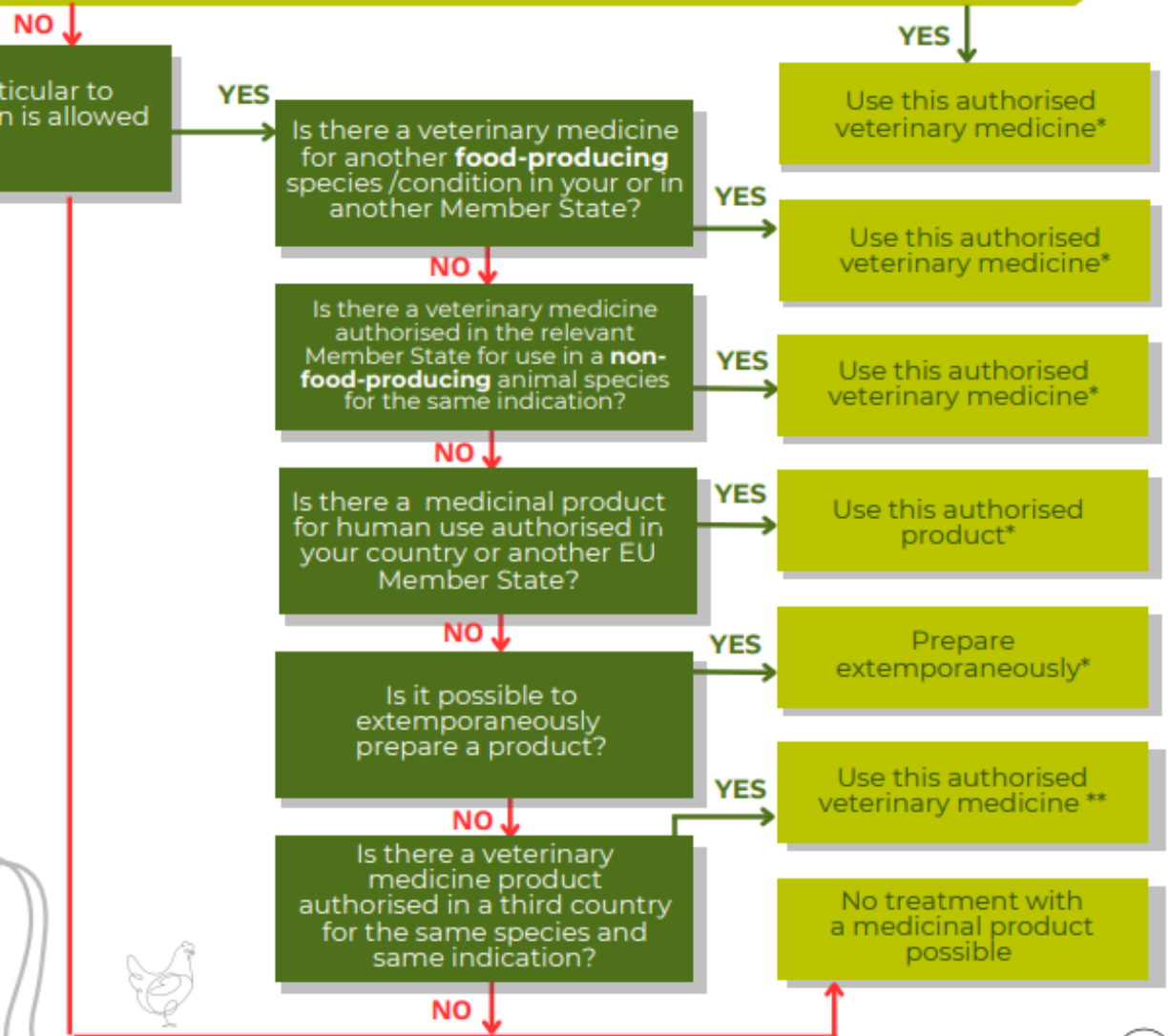
Is there an authorised veterinary medicine for this species and indication?

Under exceptional circumstances and in particular to avoid unacceptable suffering the veterinarian is allowed to use the Cascade. Is this the case?



For details on specific precautions, veterinary responsibilities, and withdrawal periods, please refer to pages 10-11.

! *Restrictions to the use of antimicrobials and concerning maximum residue limit (MRL) status may apply



FOOD PRODUCING AQUATIC ANIMALS



Is there an authorised veterinary medicine for this species and indication? **on?**



NO ↓
Under exceptional circumstances and in particular to avoid unacceptable suffering the veterinarian is allowed to use the Cascade. Is this the case?

For details on specific precautions, veterinary responsibilities, and withdrawal periods, please refer to pages 10-11.

! *Restrictions to the use of antimicrobials and concerning maximum residue limit (MRL) status may apply

Please note that a list under Article 114(3) ('Aquatic List') is currently being developed. Changes may occur once the list is finalized and becomes available

YES →

Is there a veterinary medicine authorised for same/another aquatic species /condition in your or another Member State?

YES →

Use this authorised veterinary medicine*

authorised medicine*

NO ↓

Is there a veterinary medicine product authorised for use in food-producing terrestrial species in your or in another Member State?

YES →

Use this authorised veterinary medicine*

authorised medicine*

NO ↓

Is there a medicinal product for human use authorised in your country or another EU Member State?

YES →

Use this authorised product*

authorised medicine*

NO ↓

Is it possible to extemporaneously prepare a product?

YES →

Prepare extemporaneously*

authorised medicine*

YES →

Use this authorised veterinary medicine**

extemporaneously*

NO ↓

Is there a veterinary medicine product authorised in a third country for the same species and same indication?

YES →

Use this authorised veterinary medicine**

authorised medicine**

NO ↓

No treatment with a medicinal product possible

with product

6 FVE CASCADE





**Does not apply to immunologicals (vaccines)

FVE CASCADE **7**

NO ↓

List of antimicrobials which shall only be used under restrictions in cascade

Conditions on the use of antimicrobials	Target pathogen identification and AST	Restricted around certain indications	Restricted to use for certain indications only	Restricted from use in certain species	Use in individual animals only	Restriction on route of administration	HMPs only for use in individual animals
Aminopenicillin- BLI combinations	✓						
3rd & 4th gen. cephalosporins	✓	Salmonella			✓		
Polymyxins	✓	Salmonella				✓	✓
Amphenicols	✓						
(Fluoro)quinolones	✓	Salmonella				✓	✓
Rifamycins (excl. EU-VMPs)	✓	Prophylaxis R. equi	Mycobacteria MDR Staph		✓		
TB drugs	✓				✓		
Riminofenazines	✓				✓		
Pseudemonic acids	✓	Not for decolonisation	MRSA/P		✓	Topical only	
Remdesivir			FIP only				
Echinocandins	✓	Last resort			✓		
Amphotericin B		Last resort					



Uso a cascata: una guida pratica per i veterinari quando non è disponibile alcun medicinale veterinario autorizzato



La Federazione dei Veterinari d'Europa (FVE) ha sviluppato una nuova guida visiva per aiutare i veterinari a rispettare il Regolamento sui Medicinali Veterinari dell'UE (Regolamento (UE) 2019/6). Questo diagramma di flusso facile da usare semplifica il processo decisionale per prescrivere medicinali sotto la Cascata, come definito negli articoli 112–114, rendendo più chiaro quando e come possono essere utilizzati trattamenti alternativi legalmente e responsabilmente.

[LINK](#)

Regolamento di esecuzione (UE) 2024/1973 della Commissione del 18 luglio 2024

che stabilisce un elenco di antimicrobici che non sono utilizzati ai sensi degli articoli 112 e 113 del regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio o che sono utilizzati ai sensi di tali articoli solo a determinate condizioni.

Si applica a partire dall'8 agosto 2026.



AMRFV

Training



Grazie!

