

I tipa izmaiņas

Nr. p. k.	Veterināro zāļu reģ.numurs	Veterināro zāļu nosaukums, zāļu stiprums, forma un mērķa suga (-as)	Veterināro zāļu Reģ. apliecības īpašnieks, valsts	Veterināro zāļu izmaiņu tips, būtība
1	2	3	4	5
1.	V/DCP/13/0046	Amflee 134 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 134 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrotāšanu.
2.	V/DCP/13/0047	Amflee 268 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrotāšanu.
3.	V/DCP/13/0048	Amflee 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 402 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrotāšanu.
4.	V/DCP/13/0049	Amflee 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Amflee 50 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrotāšanu.
5.	V/DCP/13/0050	Amflee 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 67 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrotāšanu.
6.	V/NRP/03/1574	Aurizon ausu pilieni, suspensija suņiem Aurizon ear drops, suspension for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai klotrimazols no pašreiz apstiprināta ražotāja Amoli Organics Private Limited., Indija
7.	V/NRP/01/1331	Avitubal inj.ad us.vet. 28000 IU/ml šķīdums injekcijām putniem Avitubal inj.ad us.vet. 28000 IU/ml solution for injection for birds	Bioveta, a.s., Čehija	IB B.I.a.2. a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesa aprakstā

8.	V/NRP/96/0446	Betamox LA 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem Betamox LA 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
9.	V/DCP/17/0002	Bioestrovet 0.250 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Bioestrovet 0.250 mg/ml solution for injection for cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IA A.7. Izmaiņas paredz ražošanas vietas svīturošanu - Everlight Chemical Industrial Corporation.; IB B.I.b.2.e Izmaiņas paredz BVP testa metodes aizstāšanu šādām vielām - 15S* kloprostenolam, 5,6-trans-kloprostenolam un citiem nespecifiskiem piemaisījumiem Cayman izmantotajā metodē.
10.	V/NRP/96/0466	Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Biomectin 1% 10 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Vetoquinol Biowet Sp. z o.o., Polija	IB B.II.b.3.z Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā, tostarp attiecībā uz gatavā produkta ražošanā izmantoto starpniekvielu. Izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla sterilizācijas metodes aprakstu
11.	V/NRP/96/0466	Biomectin 1% 10 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Biomectin 1% 10 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Vetoquinol Biowet Sp. z o.o., Polija	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai ivermektīns no pašreiz apstiprināta ražotāja Hebei Veyong Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
12.	V/NRP/96/0180	BOVITUBAL - 28 000 inj. ad us. vet. šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem, suņiem, zirgiem BOVITUBAL - 28 000 inj. ad us. vet. solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle, dogs, horses	Bioveta, a.s., Čehija	IB B.I.a.2. a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesa aprakstā
13.	V/DCP/21/0065	Cefa Safe 300 mg suspensija ievadīšanai tesmenī es periodā)iem Cefa Safe 300 mg intramammary suspension for Cattle (dairy cow at drying-off)	Intervet International B.V., Nīderlande	IB A.2.b Zāļu nosaukuma maiņa no Cefa Safe uz Cefa-Safe.
14.	V/NRP/01/1375	Cefaximin-L aerosols ievadīšanai tesmenī govīm Cefaximin-L intramammary spray for cows	Fatro S.p.A., Itālija	IA A.z. Zāļu formas nosaukuma izmaiņas
15.	V/MRP/10/0025	Cestem Flavoured tabletes liela auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for large dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.II.b.2.a Izmaiņas paredz jaunas sērijas pārbaudes testēšanas vietas pievienošanu - Ceva Santé Animale, Louverné, Francija.

16.	V/MRP/10/0024	Cestem Flavoured tabletes maza auguma suņiem, vidēja auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for small dogs, medium dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.II.b.2.a Izmaiņas paredz jaunas sērijas pārbaudes testēšanas vietas pievienošanu - Ceva Santé Animale, Louverné, Francija.
17.	V/MRP/14/0044	Cryomarex Rispens koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Cryomarex Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.b.3.z Galaprodukta ražošanas apraksta labošana
18.	V/DCP/17/0032	Doxybactin vet 200 mg tabletes suņiem Doxybactin vet 200 mg tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.II.b.3.a Izmaiņas zāļu ražošanas procesā; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.2c2 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju ar sērijas pārbaudi/testēšanu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno vietu, kur notiek jebkāda(-as) nesterilu zāļu ražošanas operācija(-as), izņemot sēriju izlaides, sēriju kontroli, primāro un sekundāro iepakojšanu Genera Inc., Horvātija
19.	V/DCP/17/0033	Doxybactin vet 400 mg tabletes suņiem Doxybactin vet 400 mg tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.II.b.3.a Izmaiņas zāļu ražošanas procesā; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.2c2 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju ar sērijas pārbaudi/testēšanu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno vietu, kur notiek jebkāda(-as) nesterilu zāļu ražošanas operācija(-as), izņemot sēriju izlaides, sēriju kontroli, primāro un sekundāro iepakojšanu Genera Inc., Horvātija
20.	V/DCP/17/0031	Doxybactin vet 50 mg tabletes kaķiem, suņiem Doxybactin vet 50 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.II.b.3.a Izmaiņas zāļu ražošanas procesā; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.2c2 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju ar sērijas pārbaudi/testēšanu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno vietu, kur notiek jebkāda(-as) nesterilu zāļu ražošanas operācija(-as), izņemot sēriju izlaides, sēriju kontroli, primāro un sekundāro iepakojšanu Genera Inc., Horvātija

21.	V/DCP/19/0070	Doxycare 200 mg tabletes kaķiem, suņiem Doxycare 200 mg tablets for cats, dogs	Ecuphar NV, Beļģija	IB C.I.1.b Izmaiņas ZA, LI saskaņā ar Dir.2001/82/EK 34. punktu saistībā ar veterinārajām zālēm Ronaxan un to saistītajiem nosaukumiem ar aktīvo vielu doksiciklīnu.
22.	V/DCP/19/0069	Doxycare 40 mg tabletes kaķiem, suņiem Doxycare 40 mg tablets for cats, dogs	Ecuphar NV, Beļģija	IB C.I.1.b Izmaiņas ZA, LI saskaņā ar Dir.2001/82/EK 34. punktu saistībā ar veterinārajām zālēm Ronaxan un to saistītajiem nosaukumiem ar aktīvo vielu doksiciklīnu.
23.	V/DCP/17/0043	Drontal Dog Flavour XL tabletes suņiem Drontal Dog Flavour XL tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IB C.II.7.b Jauna detalizēta farmakovigilances sistēmas ieviešana saistībā ar produktu pārņemšanu no Elanco Animal Health.
24.	V/DCP/14/0056	Drontal Dog Flavour tabletes suņiem Drontal Dog Flavour tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IB C.II.7.b Jauna detalizēta farmakovigilances sistēmas ieviešana saistībā ar produktu pārņemšanu no Elanco Animal Health.
25.	V/NRP/96/0284	Enrobioflox 10% 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām, teļiem, vistām Enrobioflox 10% 100 mg/ml solution for oral use for pigs, calves, chickens	Vetoquinol Biowet Sp. z o.o., Polija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta testa procedūrā. IB B.II.d.1.d Nebūtiska specififikācijas parametra svīturošana no gatavā produkta specififikācijas (Fluorhinolonskābes satūra noteikšana ar plānslāņa hromatogrāfijas metodi); IB B.II.d.1.g Specifikācijas parametra ar tā attiecīgo testa metodi pievienošana. Enrofloksacīna identifikācijas metode ar HPLC-DAD.; IB B.II.d.1.g Specifikācijas parametra ar tā attiecīgo testa metodi aizstāšana. Ciprofloksacīna testēšanas metode no identificētiem piemaisījumiem līdz jebkuram nenoteiktam degradācijas produktam; IB B.II.d.1.z Gatavā produkta specififikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas. Tiek veiktas izmaiņas mikrobioloģiskās tīrības pārbaudes testa procedūrā galaprodukta specififikācijā; IB B.II.d.1.a Stingrāku specififikācijas ierobežojumu ieviešana.
26.	V/MRP/18/0048	Eprinex Multi 5 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras aitām, gaļas un piena liellopiem, kazām Eprinex Multi 5 mg/ml pour-on solution for sheep, beef and dairy cattle, goats	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.4. Aktīvās vielas eprinomektīna ražošanas vietas nosaukuma un adreses maiņa no SANOFI CHIMIE, 63480 Vertolaye, Francija uz EUROAPI FRANCE, 4 La Paterie 63480 Vertolaye, Francija.

27.	V/MRP/04/1636	EQVALAN DUO pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem EQVALAN DUO paste for oral use for horses	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA C.I.3.z Tiek atjaunots zāļu apraksts, marķējums un lietošanas instrukcija pēc PSUR
28.	V/DCP/10/0008	Fypryst 134 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 134 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrošanu.
29.	V/DCP/10/0009	Fypryst 268 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrošanu.
30.	V/DCP/10/0010	Fypryst 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 402 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrošanu.
31.	V/DCP/10/0006	Fypryst 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Fypryst 50 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrošanu.
32.	V/DCP/10/0007	Fypryst 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 67 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas apstiprinātajā mikrobioloģiskās analītiskās kvalitātes procedūrā, kas saistītas ar editoriālām izmaiņām un vizuālizācijas testa dokumenta svītrošanu.
33.	V/DCP/18/0076	Hedylon 25 mg tabletes suņiem Hedylon 25 mg tablets for dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IB B.II.f.1.d Izmaiņas sakarā ar gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumiem.
34.	V/DCP/18/0076	Hedylon 25 mg tabletes suņiem Hedylon 25 mg tablets for dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IA B.III.1.a.3 Jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai prednizolonam no pašreiz apstiprināta ražotāja - Henan Lihua Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna (CEP: R1-CEP-2014-153-Rev 01).

35.	V/DCP/18/0075	Hedylon 5 mg tabletes kaķiem, suņiem Hedylon 5 mg tablets for cats, dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IB B.II.f.1.d Izmaiņas sakarā ar gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumiem.
36.	V/DCP/18/0075	Hedylon 5 mg tabletes kaķiem, suņiem Hedylon 5 mg tablets for cats, dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IA B.III.1.a.3 Jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai prednizolonam no pašreiz apstiprināta ražotāja - Henan Lihua Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna (CEP: R1-CEP-2014-153-Rev 01).
37.	V/NRP/02/1528	Karsivan 100 100 mg apvalkotās tabletes suņiem Karsivan 100 100 mg film-coated tablets for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.I.b.2. a Atjauno aktīvās vielas propentofilīna pH testēšanas metodi
38.	V/NRP/02/1568	Karsivan 50 50 mg apvalkotās tabletes suņiem Karsivan 50 50 mg film-coated tablets for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.I.b.2. a Atjauno aktīvās vielas propentofilīna pH testēšanas metodi
39.	V/DCP/21/0034	Kelevo 200 µg/tab. tabletes kaķiem, suņiem Kelevo 200 µg/tab. tablets for cats, dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IB B.II.f.1.b.1 Izmaiņas paredz derīguma termiņa pagarināšanu no 18 mēnešiem uz 2 gadiem.
40.	V/DCP/13/0020	Ketodolor 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas sertifikātu aktīvai vielai ketoprofēnam (R1-CEP 2003-136-Rev 07), papildus pievienojot jaunu ražošanas vietu Zhejiang Raybow Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna.
41.	V/DCP/21/0012	Labiprofen 150 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Labiprofen 150 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Labiana Life Sciences S.A., Spānija	IB C.I.z Izmaiņas paredz ZA un LI harmonizāciju.
42.	V/MRP/10/0002	Malaseb šampūns kaķiem, suņiem Malaseb shampoo for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas testa procedūrā

43.	V/MRP/19/0032	Mektix CHEWABLE 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem Mektix CHEWABLE 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP 2018-025-Rev02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no jauna ražotāja HUBEI HONCH PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna; IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2014-371-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev03), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP2012-159-Rev01), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija
44.	V/MRP/19/0031	Mektix CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķiem Mektix CHEWABLE 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP 2018-025-Rev02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no jauna ražotāja HUBEI HONCH PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna; IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2014-371-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev03), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP2012-159-Rev01), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija
45.	V/DCP/14/0066	Milprazon 12,5 mg/125 mg tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg Milprazon 12,5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB C.II.6.b Pievieno marķējuma tekstā informāciju par atgādinājuma uzlīmi

46.	V/DCP/14/0066	Milprazon 12,5 mg/125 mg tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg Milprazon 12,5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.2.c.1 Izmaiņas paredz jaunu par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošanu - The KRKA-Farma d.o.o, V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija.
47.	V/DCP/14/0073	Milprazon 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.2.c.1 Izmaiņas paredz jaunu par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošanu - The KRKA-Farma d.o.o, V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija.
48.	V/DCP/14/0073	Milprazon 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB C.II.6.b Pievieno atgādinājuma uzlīmes tekstu
49.	V/DCP/14/0065	Milprazon 2,5 mg/25 mg tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem Milprazon 2,5 mg/25 mg tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.2.c.1 Izmaiņas paredz jaunu par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošanu - The KRKA-Farma d.o.o, V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija.
50.	V/DCP/14/0065	Milprazon 2,5 mg/25 mg tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem Milprazon 2,5 mg/25 mg tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB C.II.6.b Pievieno marķējuma tekstā informāciju par atgādinājuma uzlīmi
51.	V/DCP/15/0009	Milprazon 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB C.II.6.b Pievieno atgādinājuma uzlīmes tekstu
52.	V/DCP/15/0009	Milprazon 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.2.c.1 Izmaiņas paredz jaunu par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošanu - The KRKA-Farma d.o.o, V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija.
53.	V/MRP/19/0012	Milprazon CHEWABLE 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem Milprazon CHEWABLE 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB C.II.6.b Pievieno marķējuma maketa tekstam informāciju par atgādinājuma uzlīmi

54.	V/MRP/19/0012	<p>Milprazon CHEWABLE 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem</p> <p>Milprazon CHEWABLE 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats</p>	<p>KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija</p>	<p>IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP 2018-025-Rev02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no jauna ražotāja HUBEI HONCH PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna;</p> <p>IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2014-371-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna;</p> <p>IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev03), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija;</p> <p>IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev01), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija;</p> <p>IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP2012-159-Rev00), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija</p>
55.	V/MRP/19/0011	<p>Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķiem</p> <p>Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats</p>	<p>KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija</p>	<p>IB C.II.6.b Pievieno marķējuma maketa tekstam informāciju par atgādinājuma uzlīmi</p>
56.	V/MRP/19/0011	<p>Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķiem</p> <p>Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats</p>	<p>KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija</p>	<p>IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2014-371-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna;</p> <p>IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP 2018-025-Rev02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no jauna ražotāja HUBEI HONCH PHARMACEUTICAL CO., LTD. Ķīna;</p> <p>IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev03), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija;</p> <p>IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP2012-159-Rev01), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija;</p> <p>IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00), aktīvajai vielai prazikvantels, no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija</p>

57.	V/MRP/20/0028	Milpro 12,5 mg/125 mg apvalkotās tabletes suņiem Milpro 12,5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs	VIRBAC, Francija	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sajaukšanas stadijā pievienojot kroskarmelozes nātriju.
58.	V/MRP/20/0026	Milpro 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem Milpro 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats	VIRBAC, Francija	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sajaukšanas stadijā pievienojot kroskarmelozes nātriju.
59.	V/MRP/20/0027	Milpro 2,5 mg/ 25 mg apvalkotās tabletes kucēniem, maza auguma suņiem Milpro 2,5 mg/ 25 mg film-coated tablets for puppies, small dogs	VIRBAC, Francija	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sajaukšanas stadijā pievienojot kroskarmelozes nātriju.
60.	V/MRP/20/0025	Milpro 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes maza auguma kaķiem Milpro 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats	VIRBAC, Francija	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sajaukšanas stadijā pievienojot kroskarmelozes nātriju.
61.	V/NRP/93/0034	Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Nafpenzal DC intramammary suspension for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.II.d.2.d Gatavā produkta testēšanas procedūras izmaiņas. Mitruma saturs noteikšana, izmantojot Karla Fišera metodi
62.	V/NRP/97/0510	Neostomosan concentrate šķīdums ārīgai lietošanai kaķiem, sporta zirgiem, suņiem Neostomosan concentrate solution for external use for cats, sport horses, dogs	Ceva Sante Animale., Francija	IA A.z. Zāļu formas nosaukuma izmaiņas
63.	V/NRP/98/0881	Nobilis MG 6/85 liofilizāts suspensijas izsmidzināšanai pagatavošanai vistām Nobilis MG 6/85 lyophilisate for nebuliser suspension for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.z Administratīvās izmaiņas, pielāgojot zāļu farmaceutisko formu atbilstoši SPOR klasifikatoram
64.	V/NRP/98/0806	Norocillin 300 mg/ml suspensija injekcijām aītām, cūkām, liellopiem Norocillin 300 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a1 Iesniedz jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai benzilpenicilīna kālija sālim no pašreiz apstiprināta ražotāja Inner Mongolia Changsheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA A.7. Tiek izsvītrots aktīvas vielas ražotājs CSPC Zhongnuo Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA A.7. Tiek izsvītrots aktīvas vielas ražotājs Norbrook s.r.o., Čehija; IA A.7. Tiek izsvītrots aktīvas vielas ražotājs Norbrook Laboratories Limited., Ziemeļīrija

65.	V/NRP/96/0445	Pen & Strep suspensija injekcijām aitām, cūkām, liellopiem, zirgiem Pen & Strep suspension for injection for sheep, pigs, cattle, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a1 Iesniedz jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai benzilpenicilīna kālija sālim no pašreiz apstiprināta ražotāja Inner Mongolia Changsheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna ; IA A.7. Tiek izsvītrots aktīvas vielas ražotājs CSPC Zhongnuo Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA A.7. Tiek izsvītrots aktīvas vielas ražotājs Norbrook s.r.o., Čehija; IA A.7. Tiek izsvītrots aktīvas vielas ražotājs Norbrook Laboratories Limited., Ziemeļīrija
66.	V/DCP/13/0030	Peptizole 370 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem Peptizole 370 mg/g paste for oral use for horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB C.I.2. a Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējumā un lietošanas instrukcijā pamatojoties ar izmaiņām atsaucēs produktā GastroGard 37%
67.	V/DCP/20/0065	PERMAWAY 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem PERMAWAY 600 mg intramammary suspension for cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.I.b.2. a Izmaiņas paredz papildus metodes pievienošanu kloksacilīna testa procedūrai (CHE0445).
68.	V/DCP/20/0065	PERMAWAY 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem PERMAWAY 600 mg intramammary suspension for cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas paredz palielināt delta P bāru limitu uz NTM 1 bārs, lai izvairītos no elektrostatisks izlādes sterilas filtrācijas laikā ; IA B.II.e.2.b Izmaiņas paredz primārā iepakojuma aizvākuma specifikācijas parametru apvienošanu.
69.	V/DCP/13/0041	Porceptal 4 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām Porceptal 4 µg/ml solution for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IB - B.II.b.3.z Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
70.	V/NRP/96/0380	Porcilis APP suspensija injekcijām cūkām Porcilis APP suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.II.d.2.d Nelielas izmaiņas galaprodukta potences testa ELISA procedūrā
71.	V/MRP/13/0035	Prid Delta 1.55 g intravagināla sistēma liellopiem Prid Delta 1.55 g vaginal delivery system for cattle	Ceva Sante Animale., Francija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2001-218-Rev 06), aktīvajai vielai progesteronam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Shenzhou Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna
72.	V/NRP/03/1540	Receptal 4 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, trušiem, zirgiem Receptal 4 µg/ml solution for injection for pigs, cattle, rabbits, horses	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IB B.II.b.3.z Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā

73.	V/NRP/07/1686	Rimadyl Palatable Tablets 100 mg tabletes suņiem Rimadyl Palatable Tablets 100 mg tablets for dogs	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (33 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas cietajām, nesterilajām zāļu formām ; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (38 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (45 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (53 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (38 mm), pievienojot papildu starpliku
74.	V/NRP/02/1454	Rimadyl Palatable Tablets 20 mg tabletes suņiem Rimadyl Palatable Tablets 20 mg tablets for dogs	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (33 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas cietajām, nesterilajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (38 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (45 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (53 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām ; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (38 mm), pievienojot papildu starpliku
75.	V/NRP/07/1683	Rimadyl Palatable Tablets 50 mg tabletes suņiem Rimadyl Palatable Tablets 50 mg tablets for dogs	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (33 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām ; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas cietajām, nesterilajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (38 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (45 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (53 mm) kvalitatīvo sastāvu cietajām zāļu formām ; IA B.II.e.1a1 Izmāiņas, kas attiecas uz galaprodukta primārā iepakojuma aizvākojumu (38 mm), pievienojot papildu starpliku

76.	V/MRP/21/0074	Salmovac 440 liofilizāts lietošanai dzeramajā ūdenī vistām Salmovac 440 lyophilisate for use in drinking water for chickens	Ceva Sante Animale, Francija	IB A.2. b. Zāļu nosaukuma maiņa no Salmovac 440 uz Cevac Salmovac
77.	V/MRP/13/0059	Scalibor Protectorband 0.76 g ārstnieciskā kaklasiksna maza auguma suņiem, vidēja auguma suņiem Scalibor Protectorband 0.76 g medicated collar for small dogs, medium dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas deltametrīna kontroles procedūras testa metodē.
78.	V/MRP/13/0060	Scalibor Protectorband 1.0 g ārstnieciskā kaklasiksna liela auguma suņiem Scalibor Protectorband 1.0 g medicated collar for large dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas deltametrīna kontroles procedūras testa metodē.
79.	V/MRP/08/1564	Sedator 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Sedator 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA B.I.b.1.b Izmaiņas paredz palielināt medetomidīna IP.5. specifitātes limitus un atbilstošo metodi. 4 -jod-1-tritilimidazola limits tiek palielināts no NMT 0.5% uz NMT 0.2%. ; IB B.I.a.2.e Izmaiņas paredz pievienot silīcija dioksīda imobilizētu reaģentu, lai samazinātu iespējamo palādija atlikumu medetomidīna hidrohlorīda ražošanas procesā.
80.	V/DCP/18/0031	Tialin 125 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām Tialin 125 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA B.II.e.4.a Izmaiņas 5 litru plastmasas pudeles iepakojuma izmēros un tilpumā; IB B.II.e.1.a.2 Izmaiņas paredz mainīt 1 litra plastmasas iepakojuma aizvākumu (korķīti) no zema blīvuma polietilēna (LDPE) uz augsta blīvuma polietilēnu (HDPE).
81.	V/DCP/18/0031	Tialin 125 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām Tialin 125 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA A.7. Izmaiņas paredz gala produkta un sērijas izlaides vietas svītrosānu - Eurovet Animal Health BV, Nīderlande.
82.	V/DCP/18/0032	Tialin 250 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA B.II.e.4.a Izmaiņas 5 litru plastmasas pudeles iepakojuma izmēros un tilpumā; IB B.II.e.1.a.2 Izmaiņas paredz mainīt 1 litra plastmasas iepakojuma aizvākumu (korķīti) no zema blīvuma polietilēna (LDPE) uz augsta blīvuma polietilēnu (HDPE).

83.	V/DCP/18/0032	Tialin 250 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA A.7. Izmaiņas paredz gala produkta un sērijas izlaides vietas svītrosānu - Eurovet Animal Health BV, Nīderlande.
84.	V/NRP/08/1583	Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Tolfine 40 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a1 Iesniedz jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai tolfenamīnskābe no pašreiz apstiprināta ražotāja Chr. Olesen Synthesis A/S., Vācija
85.	V/DCP/20/0050	Tsefalen Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai kaķiem, suņiem Tsefalen Powder for oral suspension for cats, dogs	I.C.F. s.r.l. Industria Chemica Fine, Itālija	IB C.I.2.a Izmaiņas paredz harmonizētās ZA un LI atjaunošanu, padarot to skaidrāk saprotamu lietotājam.
86.	V/DCP/20/0023	Tulieve 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Tulieve 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB C.I.2.a Izmaiņas ZA un LI pamatojoties uz atsaucis produktam veiktu tādu pašu izmaiņu novērtējumu.
87.	V/MRP/10/0035	Uniferon 200 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Uniferon 200 mg/ml solution for injection for pigs	Pharmacosmos A/S, Dānija	IA B.II.e.6.b Iesniedz izmaiņas par "O" veida gredzena pievienošanu 200 ml tiešajam iepakojumam.
88.	V/DCP/21/0011	Vetbromide 600 mg tabletes iekšķīgai lietošanai suņiem Vetbromide 600 mg tablets for oral use for dogs	DOMES PHARMA SC, Francija	IB C.II.7.b Izmaiņas paredz jaunu detalizētas farmakovigilances sistēmas ieviešanu sakarā ar MAH maiņu (version n°V3.0 - may 2021).
89.	V/NRP/00/1126	Vetmedin 2.5 mg kapsulas iekšķīgai lietošanai suņiem Vetmedin 2.5 mg capsules for oral use for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB B.III.1.b4 Svītro Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikātu želatīnam; IB B.III.1.b3 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāts želatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Japānā; IB B.III.1.b3 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāts želatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Indijā; IB B.III.1.b3 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāts želatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Beļģijā

90.	V/NRP/09/0003	<p>Vetmedin 5 mg kapsulas iekšķīgai lietošanai suņiem</p> <p>Vetmedin 5 mg capsules for oral use for dogs</p>	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	<p>IB B.III.1.b4 Svītro Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikātu želatīnam;</p> <p>IB B.III.1.b3 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāts želatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Japānā;</p> <p>IB B.III.1.b3 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāts želatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Indijā;</p> <p>IB B.III.1.b3 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāts želatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Beļģijā</p>
91.	V/NRP/03/1588	<p>VETRIMOXIN 500mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai cūkām, mājputniem, teļiem</p> <p>VETRIMOXIN 500mg/g powder for oral solution for pigs, poultry, calves</p>	Ceva Sante Animale,, Francija	<p>IA A.7. Svītro amoksicilīna trihidrāta ražotāju ;</p> <p>IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu amoksicilīna trihidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja</p>