

Izmaiņas, kuras nav jānovērtē (VNRA)

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/NRP/03/0226	Albiotic šķīdums ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Albiotic intramammary solution for lactating cows	Huvepharma NV, Beļģija	IA B.44 Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu
2.	V/NRP/03/0226	Albiotic šķīdums ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Albiotic intramammary solution for lactating cows	Huvepharma NV, Beļģija	IA B.44 Jauna vai atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu
3.	V/DCP/14/0069	Ancesol 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
4.	V/NRP/96/0294	Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Benestermycin intramammary suspension for cattle	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA A.1.b) Šādu personu nosaukuma izmaiņas: vielas, ko izmanto aktīvās vielas ražošanā, ražotājs vai piegādātājs vai kvalitātes kontroles testēšanas uzņēmums (ja tas norādīts dokumentācijā), ja apstiprinātajā dokumentācijā neietilpst Eiropas farmakopejas (Ph. Eur.) atbilstības sertifikāts (CEP) ir daļa no apstiprinātās dokumentācijas
5.	V/MRP/13/0052	Bupaq Multidose 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Bupaq Multidose 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
6.	V/MRP/17/0029	Butomidor 10 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem, zirgiem Butomidor 10 mg/ml solution for injection for cats, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
7.	V/NRP/15/0053	Dinolytic 12.5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Dinolytic 12.5 mg/ml solution for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.12.a. Nebūtiskas izmaiņas apstiprinātā testā gatavajam produktam
8.	V/DCP/15/0043	Effipro Duo 100 mg/120 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma kaķiem Effipro Duo 100 mg/120 mg spot-on solution for very large cats	VIRBAC, Francija	IA A.1.b. - Administratīvas izmaiņas aktīvās vielas piriproksifēna ražotāja adresē; IA B.7. - Izmaiņas apstiprinātā aktīvās vielas stabilitātes protokolā (ieskaitot izejvielu, reaģentu vai starpproduktu): dzēš ar stabilitāti nesaistītu parametru.

9.	V/DCP/15/0029	Effipro Duo 134 mg/40 mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem Effipro Duo 134 mg/40 mg spot-on solution for medium dogs	VIRBAC, Francija	IA A.1.b) - Administratīvas izmaiņas aktīvās vielas piriproksifēna ražotāja adresē; IA B.7. - Izmaiņas apstiprinātā aktīvās vielas stabilitātes protokolā (ieskaitot izejvielu, reaģentu vai starpproduktu): dzēš ar stabilitāti nesaistītu parametru.
10.	V/DCP/15/0030	Effipro Duo 268 mg/80 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem Effipro Duo 268 mg/80 mg spot-on solution for large dogs	VIRBAC, Francija	IA A.1.b) - Administratīvas izmaiņas aktīvās vielas piriproksifēna ražotāja adresē; IA B.7. - Izmaiņas apstiprinātā aktīvās vielas stabilitātes protokolā (ieskaitot izejvielu, reaģentu vai starpproduktu): dzēš ar stabilitāti nesaistītu parametru.
11.	V/DCP/15/0031	Effipro Duo 402 mg/120 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem Effipro Duo 402 mg/120 mg spot-on solution for very large dogs	VIRBAC, Francija	IA A.1.b) - Administratīvas izmaiņas aktīvās vielas piriproksifēna ražotāja adresē; IA B.7 - izmaiņas dokumentācijas kvalitātes daļā, apstiprinātā aktīvās vielas stabilitātes protokolā
12.	V/DCP/15/0042	Effipro Duo 50 mg/60 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Effipro Duo 50 mg/60 mg spot-on solution for cats	VIRBAC, Francija	IA A.1.b. - Administratīvas izmaiņas aktīvās vielas piriproksifēna ražotāja adresē ; IA B.7. - Izmaiņas apstiprinātā aktīvās vielas stabilitātes protokolā (ieskaitot izejvielu, reaģentu vai starpproduktu): dzēš ar stabilitāti nesaistītu parametru.
13.	V/DCP/15/0028	Effipro Duo 67 mg/20 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem Effipro Duo 67 mg/20 mg spot-on solution for small dogs	VIRBAC, Francija	IA A.1.b) - Administratīvas izmaiņas aktīvās vielas piriproksifēna ražotāja adresē ; IA B.7. - Izmaiņas apstiprinātā aktīvās vielas stabilitātes protokolā (ieskaitot izejvielu, reaģentu vai starpproduktu): dzēš ar stabilitāti nesaistītu parametru.
14.	V/DCP/14/0001	Exagon 400 mg/ml šķīdums injekcijām baložiem, bruņurupučiem, cūkām, čūskām, jūrascūciņām, kaķiem, kāmjaiem, ķirzakām, liellopiem, māļputniem, pelēm, ponijiem, putniem, seskiem, suņiem, trušiem, ūdelēm, vardēm, zaķiem, zirgiem, žurkām Exagon 400 mg/ml solution for injection for pigeons, tortoises, pigs, snakes, guinea pigs, cats, hamsters, lizards, cattle, poultry, mice, ponies, birds, polecats, dogs, rabbits, minks, frogs, hares, horses, rats	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
15.	V/DCP/18/0029	Insistor 10 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Insistor 10 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
16.	V/DCP/18/0003	Lidor 20 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem, zirgiem Lidor 20 mg/ml solution for injection for cats, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi

17.	V/DCP/15/0006	Mitex ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija kaķiem, suņiem Mitex ear drops and cutaneous suspension for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
18.	V/DCP/19/0079	Pergoquin 1 mg tabletes zirgiem Pergoquin 1 mg tablets for horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA B.44 Aatjaunināta Ph. Eur. CEP (R1-CEP 2004-161-Re 03) iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu pergolīda mesilātu.
19.	V/DCP/21/0054	Pergosafe 0.5 mg apvalkotās tabletes zirgiem Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	IA B.3.n - Tiek svītrotā šāda informācija: nebūtisks specifiskācijas parametrs (piemēram, tāda novecojuša parametra kā smaržas un garšas vai krāsvielas vai aromatizētāja identifikācijas testa svītrotāšana) gatavā produkta specifiskācijas parametros vai ierobežojumos
20.	V/DCP/21/0055	Pergosafe 1 mg apvalkotās tabletes zirgiem Pergosafe 1 mg film-coated tablets for horses	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	IA B.3.n - Tiek svītrotā šāda informācija: nebūtisks specifiskācijas parametrs (piemēram, tāda novecojuša parametra kā smaržas un garšas vai krāsvielas vai aromatizētāja identifikācijas testa svītrotāšana) gatavā produkta specifiskācijas parametros vai ierobežojumos
21.	V/DCP/21/0056	Pergosafe 2 mg apvalkotās tabletes zirgiem Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	IA B.3.n - Tiek svītrotā šāda informācija: nebūtisks specifiskācijas parametrs (piemēram, tāda novecojuša parametra kā smaržas un garšas vai krāsvielas vai aromatizētāja identifikācijas testa svītrotāšana) gatavā produkta specifiskācijas parametros vai ierobežojumos
22.	V/NRP/96/0296	Perlutex 5 mg tabletes kaķiem, suņiem Perlutex 5 mg tablets for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.22 Gatavā produkta importētāja, sērijas kontroles kārtības un kvalitātes testēšanas izmaiņas (vietas aizstāšana vai pievienošana)
23.	V/DCP/19/0058	Procamidor Duo šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem, zirgiem Procamidor Duo solution for injection for sheep, pigs, cattle, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
24.	V/MRP/13/0042	Procamidor 20 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Procamidor 20 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi

25.	V/DCP/19/0017	Spasmipur 20 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem, zirgiem Spasmipur 20 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
26.	V/DCP/15/0034	Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Spasium comp. 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.10 Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: a) — administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
27.	V/MRP/21/0072	Topimec F šķīdums injekcijām liellopiem Topimec F solution for injection for cattle	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited, Īrija	IA C.1. - Kvalificētās farmakovigilances personas (QPPV) nosaukuma vai adreses, vai kontaktinformācijas izmaiņas