

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/02/1452	<b>Antisedan Vet</b> 5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Antisedan Vet</b> 5 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Orion Corporation, Somija	C.10.a Izmaiņas lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi
2.	V/MRP/18/0042	<b>Bupaq</b> 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Bupaq</b> 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	B.44 - Jauna Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu buprenorphine hydrochloride
3.	V/MRP/17/0027	<b>Cadorex</b> 300 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Cadorex</b> 300 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana; IA A.2 - Veterināro zāļu (piešķirtā) nosaukuma izmaiņas Rumānijā
4.	V/MRP/19/0076	<b>Calmafusion</b> šķīdums infūzijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Calmafusion</b> solution for infusion for sheep, pigs, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	B.45 - Jauna Ph. Eur. CEP iesniegšana no jauna apstiprināta (pievienošana) attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu.
5.	V/DCP/16/0014	<b>Canigen DHPPi</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Canigen DHPPi</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs	VIRBAC, Francija	B.11.b - Izmaiņas, kas attiecas uz aktīvās vielas, izejvielas, starpprodukta vai reaģenta, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā, vai aktīvās vielas tiešā iepakojuma specifikāciju parametriem vai ierobežojumiem. Stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvajai vielai: CPiV.
6.	V/MRP/15/0057	<b>Canigen DHPPi/L</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Canigen DHPPi/L</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	VIRBAC, Francija	B.11.b - Izmaiņas, kas attiecas uz aktīvās vielas, izejvielas, starpprodukta vai reaģenta, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā, vai aktīvās vielas tiešā iepakojuma specifikāciju parametriem vai ierobežojumiem. Stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvajai vielai: CPiV.
7.	V/DCP/17/0008	<b>Canigen Pi/L</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Canigen Pi/L</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	VIRBAC, Francija	B.11.b - Izmaiņas, kas attiecas uz aktīvās vielas, izejvielas, starpprodukta vai reaģenta, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā, vai aktīvās vielas tiešā iepakojuma specifikāciju parametriem vai ierobežojumiem. Stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvajai vielai:CPiV.

8.	V/MRP/07/1690	<b>Cepesedan</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem <b>Cepesedan</b> 10 mg/ml solution for injection for cattle, horses	CP-Pharma Handelsgesellschaft GmbH, Vācija	B.44 - Jauna vai atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu
9.	V/DCP/21/0008	<b>Clindacutin</b> 10 mg/g ziede suņiem <b>Clindacutin</b> 10 mg/g ointment for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu.
10.	V/DCP/20/0062	<b>Cryptisel</b> 0.5 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai jaundzimuši teļiem <b>Cryptisel</b> 0.5 mg/ml solution for oral use for newborn calves	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
11.	V/DCP/16/0043	<b>Dermanolon vet</b> uz ādas lietojams šķīdums kaķiem, suņiem <b>Dermanolon vet</b> cutaneous solution for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu: Triamcinolone acetone/salicylic acid
12.	V/NRP/02/1453	<b>Domitor Vet</b> 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Domitor Vet</b> 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Orion Corporation, Somija	C.10.a Izmaiņas lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu: administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi.
13.	V/DCP/09/0004	<b>DOMOSEDAN GEL</b> 7.6 mg/ml gels lietošanai mutes dobumā zirgiem <b>DOMOSEDAN GEL</b> 7.6 mg/ml oromucosal gel for horses	Orion Corporation, Somija	C.10.a - Izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu. Administratīvā informācija saistībā ar atļaujas turētāja pārstāvi.
14.	V/MRP/13/0053	<b>Doxylin 100%</b> pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu cūkām, teļiem <b>Doxylin 100%</b> powder for use in drinking water/ milk for pigs, calves	Dopharma Research B.V., Nīderlande	B.33.b - Gatavā produkta testēšanas procedūras izmaiņas, lai nodrošinātu atbilstību Ph. Eur. Testa procedūras atjaunināšana, lai atspoguļotu atbilstību Ph. Eur., un atsaucis svītrotā uz novecojušu iekšējo testēšanas metodi un testēšanas metodes numuru
15.	V/MRP/13/0053	<b>Doxylin 100%</b> pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu cūkām, teļiem <b>Doxylin 100%</b> powder for use in drinking water/ milk for pigs, calves	Dopharma Research B.V., Nīderlande	B.44 - Jauna vai atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu.
16.	V/MRP/04/1636	<b>EQVALAN DUO</b> pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem <b>EQVALAN DUO</b> paste for oral use for horses	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	A.1.e - Gatavā produkta ražotāja adreses maiņa.

17.	V/DCP/22/0034	<b>Gabbrovet Multi</b> 140 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni, pienu vai piena aizvietotāju cūkām, liellopiem <b>Gabbrovet Multi</b> 140 mg/ml solution for use in drinking water, milk or milk replacer for pigs, cattle	CEVA SANTÉ ANIMALE , Francija	A.2 - Veterināro zāļu (piešķirtā) nosaukuma izmaiņas DK. Neattiecas uz LV.
18.	V/MRP/05/1649	<b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.3.a - Tiek svītrotas aktīvās vielas ražošanas vieta: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Lyon Gerland
19.	V/MRP/05/1648	<b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.3.a - Tiek svītrotas šāda informācija: Aktīvās vielas ražošanas vieta: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS Laboratoire Lyon Gerland
20.	V/DCP/09/0021	<b>Hymatil</b> 300 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, liellopiem <b>Hymatil</b> 300 mg/ml solution for injection for sheep, cattle	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
21.	V/DCP/13/0029	<b>Intraseal</b> 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Intraseal</b> 2.6 g intramammary suspension for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	B.47 - Izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Ph. Eur. vai dalībvalstu farmakopejai
22.	V/NRP/03/1600	<b>Isaderm</b> gels lokālai lietošanai suņiem <b>Isaderm</b> gel for local use for dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	B.44 Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu
23.	V/MRP/15/0059	<b>Medeson</b> 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Medeson</b> 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana.
24.	V/MRP/19/0032	<b>Mektix CHEWABLE 16 mg/40 mg</b> apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg <b>Mektix CHEWABLE 16 mg/40 mg</b> film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	A.2 - Veterināro zāļu (piešķirtā) nosaukuma izmaiņas. Neattiecas uz LV.
25.	V/MRP/19/0031	<b>Mektix CHEWABLE 4 mg/10 mg</b> apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem <b>Mektix CHEWABLE 4 mg/10 mg</b> film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	A.2 - Veterināro zāļu (piešķirtā) nosaukuma izmaiņas (attiecas tikai uz DK)

26.	V/DCP/15/0006	<b>Mitex</b> ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija kaķiem, suņiem <b>Mitex</b> ear drops and cutaneous suspension for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	B.37 - Nesterila gatavā produkta trauka vai aizvākuma (tiešais iepakojums) formas vai izmēru izmaiņas
27.	V/DCP/15/0006	<b>Mitex</b> ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija kaķiem, suņiem <b>Mitex</b> ear drops and cutaneous suspension for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	B.37 - Nesterila gatavā produkta trauka vai aizvākuma (tiešais iepakojums) formas vai izmēru izmaiņas
28.	V/MRP/21/0020	<b>MULTIMIN, šķīdums injekcijām liellopiem</b> šķīdums injekcijām liellopiem <b>MULTIMIN, šķīdums injekcijām liellopiem</b> solution for injection for cattle	Warburton Technology Limited, Īrija	Šīs izmaiņas izdarītas paralēlas VRA izmaiņu procedūras laikā. B.47 - Izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Ph. Eur. vai dalībvalstu farmakopejai
29.	V/DCP/16/0044	<b>Recicort vet</b> ausu pilieni, šķīdums kaķiem, suņiem <b>Recicort vet</b> ear drops, solution for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu: Triamcinolone acetone/salicylic acid
30.	V/NRP/07/1702	<b>Rilexine 200</b> suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm <b>Rilexine 200</b> intramammary suspension for lactating cows	Virbac S.A., Francija	B.3.g. Izmaiņas dokumentācijas kvalitātes daļā - tiek svītrots nebūtisks specifiskācijas parametrs (piemēram, novecojuša parametra svīturošana) gatavā produkta tiešā iepakojuma specifiskācijas parametros vai ierobežojumos
31.	V/MRP/22/0017	<b>Thiamacare</b> 10 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai kaķiem <b>Thiamacare</b> 10 mg/ml Oral solution for cats	Ecuphar NV, Beļģija	A.2 - Veterināro zāļu (piešķirtā) nosaukuma izmaiņas DK. Neskar LV.
32.	V/DCP/19/0008	<b>Tralieve Vet</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem <b>Tralieve Vet</b> 50 mg/ml solution for injection for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu: Tramadol hydrochloride