

Izmaiņas ar standarta laika grafiku (S 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/22/0035	Amoxyvet 697 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un cūkām Amoxyvet 697 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs	Huvepharma NV, Beļģija	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t. i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004; G.I.z AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa
2.	V/MRP/13/0021	Caninsulin vet. 40 IU/ml suspensija injekcijām kaķiem, suņiem Caninsulin vet. 40 IU/ml suspension for injection for cats, dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	G.I.18. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t. i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
3.	V/NRP/01/1293	Decomoton 0.05 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Decomoton 0.05 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Laboratorios Calier, S.A., Spānija	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t. i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
4.	V/MRP/93/0152	Linco-Spectin 100 pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām Linco-Spectin 100 powder for use in drinking water for pigs, chickens	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas laika pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reālā laika datiem
5.	V/DCP/19/0059	RABADROP suspensija iekšķīgai lietošanai jenotsuņiem, lapsām RABADROP suspension for oral use for raccoon dogs, foxes	Bioveta, a.s., Čehija	F.II.b.3.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Produkts ir bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterinārās zāles, un izmaiņām ir nepieciešams salīdzināmības novērtējums

6.	V/DCP/20/0057	Suxibuzone Ecuphar 1.5 g granulas ponijiem, zirgiem Suxibuzone Ecuphar 1.5 g granules for ponies, horses	Ecuphar NV, Beļģija	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t. i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
7.	V/MRP/06/1668	Versiguard Rabies suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, kazām, liellopiem, mājas sesks, suņiem, zirgiem Versiguard Rabies suspension for injection for sheep, pigs, cats, goats, cattle, ferrets, dogs, horses	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifiskāciju ierobežojumu diapazona; II G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t. i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004