

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/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	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; G.I.15.z AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Ar zāļu aprakstu nesaištītas izmaiņas marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
2.	V/DCP/13/0026	<b>Atipazole</b> 5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Atipazole</b> 5 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Vetpharma Animal Health, S.L., Spānija	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
3.	V/MRP/06/1675	<b>Bovilis IBR marker inac.</b> suspensija injekcijām govīm <b>Bovilis IBR marker inac.</b> suspension for injection for cows	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
4.	V/NRP/02/1525	<b>Bovilis IBR marker live</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem <b>Bovilis IBR marker live</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas

5.	V/DCP/19/0039	<p><b>Bovilis INtranasal RSP Live</b> deguna aerosols, liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai liellopiem</p> <p><b>Bovilis INtranasal RSP Live</b> nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle</p>	Intervet International B.V., Nīderlande	<p>F.I.a.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Izmaiņas attiecas uz bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielu vai atšķirīgas ķīmiski iegūtas vielas izmantošanu bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielas ražošanā, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu un iedarbīgumu un nav saistīta ar protokolu;</p> <p>F.I.a.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Izmaiņas attiecas uz bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielu vai atšķirīgas ķīmiski iegūtas vielas izmantošanu bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielas ražošanā, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu un iedarbīgumu un nav saistīta ar protokolu</p>
6.	V/MRP/08/0002	<p><b>Bovilis Rotavec Corona</b> emulsija injekcijām liellopiem</p> <p><b>Bovilis Rotavec Corona</b> emulsion for injection for cattle</p>	Intervet International B.V., Nīderlande	<p>F.II.b.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana saistībā ar daļu vai visu galaprodukta ražošanas procesu. Vieta, kur saistībā ar bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterinārām zālēm vai saistībā ar sarežģītā ražošanas procesā ražotām zāļu formām notiek kāda(-as) ražošanas darbība(-as), izņemot sērijas izlaidi, sērijas kontroli un sekundāro pakošanu;</p> <p>F.II.b.4.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes zāļu apjoms palielinās/samazinās bez procesa izmaiņām (piemēram, līnijas divkāršošana);</p> <p>F.II.b.2.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Vietas, kur notiek bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu sērijas kontrole/testēšana, aizstāšana vai pievienošana un kāda no šajā vietā izmantotajām testēšanas metodēm ir bioloģiska/imunoloģiska metode;</p> <p>F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas</p>
7.	V/MRP/17/0029	<p><b>Butomidor</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem, zirgiem</p> <p><b>Butomidor</b> 10 mg/ml solution for injection for cats, dogs, horses</p>	VetViva Richter GmbH , Austrija	<p>F.II.b.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta sērijas lieluma (tostarp sērijas lieluma diapazonu) izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas</p>

8.	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	G.I.3.a AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā ar mērķi ieviest procedūras iznākumu vai arī kompetentās iestādes vai aģentūras ieteikumus par riska pārvaldības pasākumiem farmakovigilances jomā saistībā ar veterinārām zālēm - Tādas izmaiņas ieviešana, kurai nepieciešams papildu pamatojums ar tirdzniecības atļaujas turētāja iesniegtiem jauniem papildu datiem
9.	V/DCP/13/0022	<b>Carprofelican</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Carprofelican</b> 50 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	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;
10.	V/DCP/12/0003	<b>Ceftiosan</b> 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem <b>Ceftiosan</b> 50 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
11.	V/DCP/15/0052	<b>Cyclospray</b> 78,6 mg/g uz ādas izsmidzināms aerosols, suspensija aitām, cūkām, liellopiem <b>Cyclospray</b> 78,6 mg/g cutaneous spray, suspension for sheep, pigs, cattle	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	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
12.	V/MRP/10/0020	<b>Covexin 10</b> suspensija injekcijām aitām, liellopiem <b>Covexin 10</b> suspension for injection for sheep, cattle	Zoetis Belgium S.A., 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

13.	V/NRP/15/0053	<b>Dinolytic</b> 12.5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem <b>Dinolytic</b> 12.5 mg/ml solution for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	F.III.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svītrosana saistībā ar aktīvo vielu; saistībā ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto izejmateriālu/reagentu/starpproduktu vai saistībā ar palīgvielu. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts tiek pievienots atbilstīgajai Eiropas Farmakopejas monogrāfijai. Jauns sertifikāts nesterilai aktīvajai vielai, kuru paredzēts izmantot sterilu zāļu sastāvā, ja sintēzes pēdējos posmos tiek lietots ūdens un netiek apgalvots, ka materiāls nesatur endotoksīnus;
14.	V/NRP/93/0031	<b>Dinolytic</b> 5 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Dinolytic</b> 5 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	F.III.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svītrosana saistībā ar aktīvo vielu; saistībā ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto izejmateriālu/reagentu/starpproduktu vai saistībā ar palīgvielu. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts tiek pievienots atbilstīgajai Eiropas Farmakopejas monogrāfijai. Jauns sertifikāts nesterilai aktīvajai vielai, kuru paredzēts izmantot sterilu zāļu sastāvā, ja sintēzes pēdējos posmos tiek lietots ūdens un netiek apgalvots, ka materiāls nesatur endotoksīnus;
15.	V/NRP/96/0457	<b>Duplocillin LA</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Duplocillin LA</b> suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
16.	V/DCP/20/0036	<b>Emdofluxin</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Emdofluxin</b> 50 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Emdoka bvba, 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
17.	V/NRP/93/0029	<b>Engemycin</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Engemycin</b> 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas

18.	V/DCP/13/0003	<p><b>Flimabend</b> 100 mg/g suspensija lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām</p> <p><b>Flimabend</b> 100 mg/g suspension for use in drinking water for pigs, chickens</p>	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	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
19.	V/NRP/93/0017	<p><b>Neopen</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem</p> <p><b>Neopen</b> suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses</p>	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas

20.	V/NRP/00/1117	<b>Nobilis CAV P4</b> liofilizāts suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Nobilis CAV P4</b> lyophilisate for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
21.	V/DCP/20/0056	<b>Nobivac Respira Bb</b> suspensija injekcijām suņiem <b>Nobivac Respira Bb</b> suspension for injection for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
22.	V/MRP/06/1674	<b>Paracox-5</b> suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām <b>Paracox-5</b> suspension for oral suspension for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
23.	V/NRP/04/0003	<b>Paracox-8 vet.</b> suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām <b>Paracox-8 vet.</b> suspension for oral suspension for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
24.	V/NRP/93/0037	<b>Porcilis Begonia</b> liofilizāts suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>Porcilis Begonia</b> lyophilisate for suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
25.	V/NRP/96/0378	<b>Porcilis Ery + Parvo</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Porcilis Ery + Parvo</b> suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
26.	V/DCP/16/0031	<b>Porcilis Ery+Parvo+Lepto</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Porcilis Ery+Parvo+Lepto</b> suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas

27.	V/DCP/20/0066	<b>Porcilis Lawsonia ID</b> liofilizāts un šķīdinātājs emulsijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>Porcilis Lawsonia ID</b> lyophilisate and solvent for emulsion for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
28.	V/DCP/19/0081	<b>Porcilis Lawsonia</b> liofilizāts un šķīdinātājs emulsijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>Porcilis Lawsonia</b> lyophilisate and solvent for emulsion for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
29.	V/DCP/11/0071	<b>Porcilis M Hyo ID Once</b> emulsija injekcijām cūkām <b>Porcilis M Hyo ID Once</b> emulsion for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
30.	V/NRP/01/1401	<b>Porcilis PRRS</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>Porcilis PRRS</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
31.	V/MRP/05/1639	<b>PROPALIN Syrup</b> 40 mg/ml sīrups suņiem <b>PROPALIN Syrup</b> 40 mg/ml syrup for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifiskāciju ierobežojumu diapazona
32.	V/DCP/20/0019	<b>Propomitor</b> 10 mg/ml emulsija injekcijām/infūzijām kaķiem, suņiem <b>Propomitor</b> 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for cats, dogs	Orion Corporation, Somija	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
33.	V/MRP/14/0067	<b>Tabic IB VAR</b> putojošās tabletes vistām <b>Tabic IB VAR</b> effervescent tablets for chickens	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas

34.	V/MRP/19/0082	<b>Tabic IB VAR206</b> putojošās tabletes vistām <b>Tabic IB VAR206</b> effervescent tablets for chickens	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
35.	V/NRP/10/0031	<b>Tabic M.B.</b> putojošās tabletes vistām <b>Tabic M.B.</b> effervescent tablets for chickens	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
36.	V/NRP/10/0032	<b>Tabic V.H.</b> putojošās tabletes tītariem, vistām <b>Tabic V.H.</b> effervescent tablets for turkeys, chickens	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
37.	V/MRP/05/1662	<b>Thoro VAX vet.</b> emulsija injekcijām cūkām <b>Thoro VAX vet.</b> emulsion for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
38.	V/DCP/18/0004	<b>Ubroseal blue Dry Cow</b> 2,6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Ubroseal blue Dry Cow</b> 2,6 g intramammary suspension for cattle	Univet Ltd., Īrija	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



39.	V/MRP/19/0060	<p><b>Versican Plus Bb Oral</b>  lioofilizāts un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas  pagatavošanai suņiem  <b>Versican Plus Bb Oral</b>  lyophilisate and solvent for oral suspension for dogs</p>	Zoetis Belgium SA., Beļģija	<p>G.I.4. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā saistībā ar jauniem kvalitātes, preklīniskiem, klīniskiem vai farmakovigilances datiem;  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;  G.I.3.z AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā ar mērķi ieviest procedūras iznākumu vai arī kompetentās iestādes vai aģentūras ieteikumus par riska pārvaldības pasākumiem farmakovigilances jomā saistībā ar veterinārām zālēm - Tādas izmaiņas ieviešana, kurai nepieciešams papildu pamatojums ar tirdzniecības atļaujas turētāja iesniegtiem jauniem papildu datiem</p>
40.	V/NRP/10/0033	<p><b>V.H. + H-120</b>  lioofilizāts lietošanai dzeramajā ūdenī vistām  <b>V.H. + H-120</b>  lyophilisate for use in drinking water for chickens</p>	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	<p>F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas;  F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas</p>