

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/08/1599	Atipam 5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Atipam 5 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB B.I.d.1.a4 Aktīvās vielas, atipamezola hidrochlorīda, atkārtota testa perioda pagarināšana no 4 gadiem uz 5 gadiem; IA B.I.b.1. c Tiek pievienots specififikācijas limits atipamelzola references standartam ; IA B.I.b.1. c Tiek pievienots specififikācijas limits atipamelzola references standartam; IA B.I.b.1. b Stingrāku specififikācijas ierobežojumu noteikšana atipamezola hidrochlorīdam; IA B.I.a.2. a Nelielas izmaiņas atipamezola hidrochlorīda ražošanas procesā; IB B.I.a.2. e Nelielas izmaiņas ražošanas procesā
2.	V/DCP/15/0001	Belacol 24 % Liquid 240 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni, pienu vai piena aizvietotāju cūkām, liellopiem, vistām Belacol 24 % Liquid 240 mg/ml solution for use in drinking water, milk or milk replacer for pigs, cattle, chickens	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotus Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātus aktīvai vielai kolistīna sulfātam no pašreiz apstiprinātiem ražotājiem Anhui Apelo Biotechnology Co., Ltd., Ķīna (R1-CEP 2004-258-Rev 03), Hebei Shengxue Dacheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna (R1-CEP 2009-144-Rev 01), Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna (R1-CEP 2011-372-Rev 01).
3.	V/NRP/02/1525	Bovilis IBR marker live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem Bovilis IBR marker live lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.e.5.b. Svītroti 1 devas un 2 devu iepakojuma lielumi
4.	V/DCP/19/0009	Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.d.2.d Izmaiņas analītiskajā metodē radniecīgu vielu noteikšanai butafosfānā
5.	V/MRP/12/0060	Cazitel Plus XL tabletes suņiem Cazitel Plus XL tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA A.7. Aktīvās vielas febentela ražotāja SHAANXI HANJIANG PHARMACEUTICAL, Ķīna svīturošana

6.	V/MRP/20/0001	Cenflox 200 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni tītariem, trušiem, vistām Cenflox 200 mg/ml solution for use in drinking water for turkeys, rabbits, chickens	Cenavisa S.L., Spānija	IA B.III.1.a3 Pievieno jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai enrofloksacīnam no jauna ražotāja
7.	V/DCP/12/0062	Cepravin Dry Cow 250 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Cepravin Dry Cow 250 mg intramammary suspension for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.II.e.5a2 Pievieno jaunu gatavā produkta lielumu - "Spainis ar 144 injektoriem tesmenim un tīrīšanas salvetēm"
8.	V/DCP/17/0049	Cepritect 250 mg suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošas govīm Cepritect 250 mg intramammary suspension for dry cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA A.z. Izmaiņas paredz gatavā produkta sterilizācijas vietas nosaukuma maiņu no: 1) Synergy Health Westport Limited uz Synergy Health Westport Limited, a STERIS Company; 2) Synergy Health Sterilisation UK Limited uz Synergy Health Sterilisation UK Limited, a STERIS Company. (A.z.)
9.	V/NRP/05/1275	Cobactan 2,5% 25 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām Cobactan 2,5% 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.d.1.c Jauna specififikācijas parametra pievienošana gatavā produkta specififikācijai kopā ar atbilstīgu testa metodi. Tiek pievienots jauns specififikācijas parametrs – cieto daļiņu noteikšana. IB B.II.d.2.d Maina galaprodukta bakteriālo endotoksīnu noteikšanas metodi
10.	V/NRP/99/0981	Drontal 230.20 mg/mg apvalkotās tabletes kaķiem Drontal 230.20 mg/mg film-coated tablets for cats	Vetoquinol S.A., Francija	IB C.II.7.b Iesniegtas izmaiņas detalizētā farmakovigilances aprakstā, kur iekļauta informācija, ka Vetoquinol ir ieguvis tiesības uz Profender un Drontal produktiem Eiropas Ekonomiskajā zonā un Apvienotajā Karalistē kopš 2020. gada 3. augusta.
11.	V/MRP/08/1590	Drontal Puppy suspensija iekšķīgai lietošanai suņiem Drontal Puppy suspension for oral use for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IB C.II.7.b Detalizētās farmakovigilances sistēmas versijas atjaunošana uz 3.0, iekļaujot informāciju par jaunajiem veterināro zāļu produktiem.
12.	V/DCP/15/0019	Eprecis 20 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, kazām, liellopiem Eprecis 20 mg/ml solution for injection for sheep, goats, cattle	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.I.b.1. c Pievieno jaunu specififikācijas parametru izejvielām; IB B.I.b.1.c Pievieno jaunu parametru specififikācijai ar tai atbilstošu testa metodi

13.	V/DCP/13/0008	Eprizero 5 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras liellopiem Eprizero 5 mg/ml pour-on solution for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.d.2.z Gatavā produkta ķīmiskā sastāva analīzes testa procedūras metodes atjaunošana no QCAR-137-02 uz QCAR-137-07.
14.	V/DCP/14/0001	Exagon 400 mg/ml šķīdums injekcijām baložiem, bruņurupučiem, cūkām, čūskām, jūrascūciņām, kaķiem, kāmjiem, ķirzakām, liellopiem, mājputniem, 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 B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai pentobarbitāla nātrijam no pašreiz apstiprināta ražotāja SCI Pharmtech, INC., Taivāna (R1-CEP 2009-030-Rev 04).
15.	V/MRP/11/0055	Excenel Evo 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem Excenel Evo 50 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana; IA A.7. Tiek izsvītrots starpproduktu ražotājs Pharmacia & Upjohn, ASV; IA A.7. Tiek izsvītrots starpprodukta ražotājs Aurobindo Pharma Limited, Indija; IB B.I.a.1.z Tiek pievienots jauns starpproduktu ražotājs Zhejiang Apelo Tospo Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
16.	V/DCP/15/0002	Finilac vet 50 µg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai kaķiem, suņiem Finilac vet 50 µg/ml solution for oral use for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai kabergolīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Teva Czech Industries S.R.O., Čehija (R1-CEP 2006-170-Rev 03).
17.	V/NRP/01/1417	Floron solution for injection 300 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Floron solution for injection 300 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.d.2.z Izmaiņas galprodukta testa procedūrā. Sterilitātes tests.
18.	V/MRP/18/0049	Forthyron flavour 200 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 200 µg/tab. tabletes for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svīturošana
19.	V/MRP/18/0050	Forthyron flavour 400 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 400 µg/tab. tabletes for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svīturošana

20.	V/MRP/18/0051	Forthyron flavour 600 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 600 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svītrosāna
21.	V/MRP/18/0052	Forthyron flavour 800 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 800 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svītrosāna
22.	V/DCP/13/0029	Intraseal 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Intraseal 2.6 g intramammary suspension for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA A.z. Izmaiņas paredz gatavā produkta sterilizācijas vietas nosaukuma maiņu no: 1) Synergy Health Westport Limited uz Synergy Health Westport Limited, a STERIS Company; 2) Synergy Health Sterilisation UK Limited uz Synergy Health Sterilisation UK Limited, a STERIS Company. (A.z.)
23.	V/NRP/99/0986	Ivomec 1% injectable solution 10 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Ivomec 1% injectable solution 10 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB A.5.b Maina kvalitātes kontroles testēšanas vietas nosaukumu no Amatsigroup, Francija uz Eurofins Amatsi Analytics, Francija
24.	V/NRP/95/0302	Ivomec Plus šķīdums injekcijām liellopiem Ivomec Plus solution for injection for cattle	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB A.5.b Maina kvalitātes kontroles testēšanas vietas nosaukumu no Amatsigroup, Francija uz Eurofins Amatsi Analytics, Francija
25.	V/NRP/15/0005	Karallact 75 mg ziede ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Karallact 75 mg intramammary ointment for lactating cows	Fatro S.p.A., Itālija	IB B.II.b.3.z - Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā – intramammārās ievadīšana šļircēs sterilizācija ar gamma apstarošanu.
26.	V/MRP/10/0022	Kefavet vet. 250 mg apvalkotās tabletes suņiem Kefavet vet. 250 mg film-coated tablets for dogs	Orion Corporation, Somija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 1997-007-Rev 07) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrāts no pašreiz apstiprināta ražotāja; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 1997-128-Rev 03) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrāts no pašreiz apstiprināta ražotāja
27.	V/MRP/10/0023	Kefavet vet. 500 mg apvalkotās tabletes suņiem Kefavet vet. 500 mg film-coated tablets for dogs	Orion Corporation, Somija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 1997-007-Rev 07) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrāts no pašreiz apstiprināta ražotāja; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 1997-128-Rev 03) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrāts no pašreiz apstiprināta ražotāja

28.	V/DCP/20/0038	Ketabel 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, jūracūciņām, kaķiem, kazām, kāmjēiem, liellopiem, pelēm, suņiem, trušiem, zirgiem, žurkām Ketabel 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, guinea pigs, cats, goats, hamsters, cattle, mice, dogs, rabbits, horses, rats	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	IA C.II.6.a Pēc pieprasījuma iesniedz izmaiņas Lietošanas instrukcijai pievienot informāciju par papildus reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējā pārstāvja pievienošanu - Bebra Serviss SIA, Latvija.
29.	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	IA B.II.d.1.a Palielinātas specifiskācijas blīvuma robežas galaproduktam attiecībā uz izplatīšanu un uzglabāšanas laiku no 0.965-1.165 g/ml uz 1.012-1.118 g/ml.
30.	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	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai ketoprofēnam no pašreiz apstiprināta ražotāja ZHEJIANG JIUZHOU PHARMACEUTICAL Co. Ltd., Ķīna (R1-CEP 20003-136-Rev 07).
31.	V/NRP/15/0018	Linkidrum 750 mg gels ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Linkidrum 750 mg intramammary gel for lactating cows	Fatro S.p.A., Itālija	IB B.II.b.3.z Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā – intramammarās ievadīšana šļirces sterilizācija ar gamma apstarošanu.
32.	V/DCP/20/0049	Macrosyn 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Macrosyn 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IB C.I.2.a Pēc ANSES pieprasījuma iesniedz izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, lai pielīdzinātu tos atsauces zālēm Draxxin.
33.	V/MRP/10/0002	Malaseb šampūns kaķiem, suņiem Malaseb shampoo for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.III.1.a.3 Jauna, aktīvās vielas hlorheksidīna diglukonāta, piegādātāja pievienošana - R.N. Laboratories, Indija (R1-CEP 2006-171-Rev 02).
34.	V/DCP/21/0051	Mektix CHEWABLE 12,5 mg/125 mg apvalkotās tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg Mektix CHEWABLE 12,5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R1-CEP 2014-371-Rev 00) pievienošana aktīvajai vielai prazikvantels no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN, Ķīna; IA B.III.1.a.3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 02) pievienošana aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam, no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna

35.	V/DCP/21/0050	Mektix CHEWABLE 2,5 mg/25 mg apvalkotās tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem Mektix CHEWABLE 2,5 mg/25 mg film-coated tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R1-CEP 2014-371-Rev 00) pievienošana aktīvajai vielai prazikvantels no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN, Ķīna; IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 02) pievienošana aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam, no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna
36.	V/DCP/21/0053	Milprazon CHEWABLE 12,5 mg/125 mg apvalkotās tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg Milprazon CHEWABLE 12,5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R1-CEP 2014-371-Rev 00) pievienošana aktīvajai vielai prazikvantels no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN, Ķīna; IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 02) pievienošana aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam, no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna
37.	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 B.II.b.1.e Pievieno nesterilu zāļu ražošanas vietu KRKA-Farma d.o.o, Site: V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o, Site: V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu RKA-Farma d.o.o, Site: V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija
38.	V/DCP/21/0052	Milprazon CHEWABLE 2,5 mg/25 mg apvalkotās tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem Milprazon CHEWABLE 2,5 mg/25 mg film-coated tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 02) pievienošana aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam, no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna; IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R1-CEP 2014-371-Rev 00) pievienošana aktīvajai vielai prazikvantels no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN, Ķīna
39.	V/MRP/19/0011	Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķiem Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.1.e Pievieno nesterilu zāļu ražošanas vietu KRKA-Farma d.o.o, Site: V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o, Site: V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu RKA-Farma d.o.o, Site: V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija
40.	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.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas mikrobioloģiskā testa metodē gatavajā produktā; IA B.II.e.2.c Izmaiņas paredz nebūtiska specifiskācijas parametra svītrošanu: lakas klātbūtnes pārbaude alumīnija folija specifiskācijā.

41.	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.d.2.a Izmaiņas paredz nelielas izmaiņas mikrobioloģiskā testa metodē gatavajā produktā.; IA B.II.e.2.c Izmaiņas paredz nebūtiska specifiskācijas parametra svītrosānu: lakas klātbūtnes pārbaude alumīnija folija specifiskācijā.
42.	V/NRP/93/0034	Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Nafpenzal DC intramammary suspension for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.II.b.1.f Tiek pievienota alternatīva gamma apstarošanas vieta gatavajam produktam (Synergy Health Allershausen GmbH., Vācija); IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā - jaunu palešu konfigurācija
43.	V/NRP/05/1634	Nobilis Salenvac T suspensija injekcijām vistām Nobilis Salenvac T suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.g.5.a Izmaiņu ieviešana apstiprinātajā izmaiņu pārraudzības protokolā, ja turpmāka papildus informācija nav nepieciešama
44.	V/DCP/18/0063	Noroclav suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Noroclav intramammary suspension for lactating cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA A.z. Izmaiņas paredz gatavā produkta sterilizācijas vietas nosaukuma maiņu no: 1) Synergy Health Westport Limited uz Synergy Health Westport Limited, a STERIS Company; 2) Synergy Health Sterilisation UK Limited uz Synergy Health Sterilisation UK Limited, a STERIS Company. (A.z.)
44.	V/DCP/20/0030	Ototope ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija jūrascūciņām, kaķiem, suņiem Ototope ear drops and cutaneous suspension for guinea pigs, cats, dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IB B.II.f.1.b.1 Gatavā produkta derīguma termiņa pagarināšana izplatīšanai paredzētā iepakojumā no 2 gadiem uz 3 gadiem.
45.	V/NRP/04/0003	Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām Paracox-8 vet. suspension for oral suspension for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IB C.I.7.z No zāļu informācijas svītroti 4 no 5 dzeramā ūdens padeves sistēmu veidiem, vakcīnu lietojot dzeramajā ūdenī
46.	V/NRP/96/0296	Perlutex 5 mg tabletes kaķiem, suņiem Perlutex 5 mg tablets for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA C.II.6.a Tādas izmaiņas marķējumā vai lietošanas instrukcijā, kas nav saistītas ar zāļu aprakstu, proti, maina reģistrācijas apliecības īpašnieka pārstāvi
47.	V/MRP/15/0063	Pimocard 10 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 10 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svītrosāna

48.	V/MRP/15/0060	Pimocard 1.25 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 1.25 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svītrosana
49.	V/MRP/15/0061	Pimocard 2.5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 2.5 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svītrosana
50.	V/DCP/19/0068	Pimocard 3.5 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai suņiem Pimocard 3.5 mg/ml solution for oral use for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA B.II.d.1.d Novecojuša testa uzpildes tilpuma diapazona noņemšana gatavā produkta realizācijas specifikācijā; IA B.II.d.1.c Minimālā uzpildes tilpuma ierobežojuma iekļaušana gatavā produkta realizācijas specifikācijā
	V/MRP/15/0062	Pimocard 5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 5 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA A.7. Sērijas kontroles vietas Dales pharmaceuticals (Dechra Skipton facility), Apvienotā Karaliste svītrosana
51.	V/NRP/96/0378	Porcilis Ery + Parvo suspensija injekcijām cūkām Porcilis Ery + Parvo suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.d.1.d Nebūtiska specifikācijas parametra svītrosana no galaprodukta specifikācijas
52.	V/MRP/12/0061	Prazitel Plus XL tabletes suņiem Prazitel Plus XL tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA A.7. Aktīvās vielas febentela ražotāja SHAANXI HANJIANG PHARMACEUTICAL, Ķīna svītrosana
53.	V/DCP/16/0036	Previon 200 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Previon 200 mg/ml solution for injection for pigs	Laboratorios Hipra S.A., Spānija	IB B.I.a.1.z. Izmaiņas paredz papildus aktīvās vielas dzelzs (III) hlorīda ražošanas vietas pievienošanu - Tessenderlo Switzerland Inc., Šveice (B.I.a.1.z.).
54.	V/MRP/05/1639	PROPALIN Syrup 40 mg/ml sīrups suņiem PROPALIN Syrup 40 mg/ml syrup for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IB B.II.f.1.d Pēc pieprasījuma iesniedz izmaiņas zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā un marķējumā sadaļā īpaši uzglabāšanas nosacījumi, pievienojot informāciju, ka veterinārās zāles jāuzglabā ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.
55.	V/DCP/20/0019	Propomitor 10 mg/ml emulsija injekcijām/infūzijām kaķiem, suņiem Propomitor 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for cats, dogs	Orion Corporation, Somija	IA C.I.9.c Detalizētā farmakovigilances apraksta versijas atjaunošana no 9.0 uz 11.0 (iekļaujot arī 10.0 versiju).

56.	V/DCP/17/0011	Regumate Porcine 4 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām Regumate Porcine 4 mg/ml solution for oral use for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.b.2.a Pašreizējās sērijas pārbaudes/testēšanas vietas Intervet Productions, Igoville, Francija aizstāšana ar divām jaunām sērijas pārbaudes/testēšanas vietām: Intervet Productions S.r.l., Aprilia, Itālija un Icare, St. Beuzire, Francija.
57.	V/DCP/20/0058	Rispoval 2/BRSV + Pi3 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem Rispoval 2/BRSV + Pi3 lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.III.2. b Izmaiņas svešas izcelsmes aģentu testa metodēs, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai
58.	V/DCP/20/0013	Sedanol 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Sedanol 40 mg/ml solution for injection for pigs	Richter Pharma AG, Austrija	IB C.I.3. a Pēc pieprasījuma iesniedz izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļās: - Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai (4.4); - Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā (4.5); - Devas un lietošanas veids (4.9). Lietošanas instrukcijā sadaļās: - Devas atkarībā no dzīvnieku sugas, lietošanas veida un metodes (8.); - Īpaši brīdinājumi (12.).
59.	V/DCP/17/0026	Sensiblex 40 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	IA A.4. Izmaiņas paredz aktīvās vielas denaverīna hidrohlorīda ražošanas un ASMF īpašnieka vietas adreses maiņu uz BFC BioPept-Feinchemie GmbH, Zum Birntal 1, 99998 Mühlhausen/Grabe, Vācija.
60.	V/DCP/20/0037	Spasmalgan compositum šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Spasmalgan compositum solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	IB B.II.f.1.b.1 Gatavā produkta derīguma termiņa pagarināšana izplatīšanai paredzētā iepakojumā no 2 gadiem uz 3 gadiem.
61.	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 B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai hioscīna butilbromīdam no pašreiz apstiprināta ražotāja ALKALOIDS PRIVATE LIMITED, Indija (R1-CEP 2002-158-Rev 04).
62.	V/NRP/10/0031	TAbic M.B. putojošās tabletes vistām TAbic M.B. effervescent tablets for chickens	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	IB C.II.7.b Farmakovigilances sistēmas ieviešana, ko novērtējusi attiecīgā valsts kompetentā iestāde šī paša reģistrācijas apliecības īpašnieka citām zālēm

63.	V/NRP/10/0032	Tabic V.H. putojošās tabletes tītariem, vistām Tabic V.H. effervescent tablets for turkeys, chickens	PHIBRO ANIMAL HEALTH (POLAND) Sp. z o.o., Polija	IB C.II.7.b Farmakovigilances sistēmas ieviešana, ko novērtējusi attiecīgā valsts kompetentā iestāde šī paša reģistrācijas apliecības īpašnieka citām zālēm
64.	V/DCP/18/0024	Tralieve vet 20 mg košļājamās tabletes suņiem Tralieve vet 20 mg chewable tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.II.d.2.a Gatavā produkta testa procedūras versijas maiņa no Nr.2 uz Nr.3.; IA B.II.b.1.b Papildus primārās iepakojšanas vietas pievienošana - Genera Inc., Horvātija.; IA B.II.b.2.c.2 Papildus par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošana ar sērijas pārbaudi/testēšanu - Genera Inc., Horvātija.; IA B.II.b.1.a Papildus sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana - Genera Inc., Horvātija.; IB B.II.b.1.e Papildus vietas, kur notiek jebkāda(-as) nesterilu zāļu ražošanas operācija(-as) izņemot sēriju izlaides, sēriju kontroli, primāro un sekundāro iepakojšanu, pievienošana - Genera Inc., Horvātija.
65.	V/DCP/18/0025	Tralieve vet 80 mg košļājamās tabletes suņiem Tralieve vet 80 mg chewable tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.II.d.2.a Gatavā produkta testa procedūras versijas maiņa no Nr.2 uz Nr.3.; IA B.II.b.1.b Papildus primārās iepakojšanas vietas pievienošana - Genera Inc., Horvātija.; IA B.II.b.2.c.2 Papildus par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošana ar sērijas pārbaudi/testēšanu - Genera Inc., Horvātija.; IA B.II.b.1.a Papildus sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana - Genera Inc., Horvātija.; IB B.II.b.1.e Papildus vietas, kur notiek jebkāda(-as) nesterilu zāļu ražošanas operācija(-as) izņemot sēriju izlaides, sēriju kontroli, primāro un sekundāro iepakojšanu, pievienošana - Genera Inc., Horvātija.
66.	V/DCP/19/0072	Tramvetol 50 mg tabletes iekšķīgai lietošanai suņiem Tramvetol 50 mg tablets for oral use for dogs	VIRBAC, Francija	IA B.II.a.3.a.1 Gatavā produkta aromatizēšanas sistēmas (garšas) maiņa no cūkgaļas izcelsmes aromatizētājiem uz mājputnu gaļas aromatizētājiem, sakarā ar pašreizējās produkcijas ražošanas pārtraukšanu.
67.	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 A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice

68.	V/NRP/09/0003	Vetmedin 5 mg kapsulas iekšķīgai lietošanai suņiem Vetmedin 5 mg capsules for oral use for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
69.	V/MRP/15/0014	Vetmedin S 10 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin S 10 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
70.	V/MRP/15/0011	Vetmedin S 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin S 1.25 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
71.	V/MRP/15/0012	Vetmedin S 2.5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin S 2.5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
72.	V/MRP/15/0013	Vetmedin S 5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin S 5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
73.	V/DCP/13/0045	Vetmedin 10 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 10 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice

74.	V/DCP/11/0010	Vetmedin 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
75.	V/DCP/11/0011	Vetmedin 2.5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 2.5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
76.	V/DCP/11/0012	Vetmedin 5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB A.4. Ražotāja Micro-Macinazione (LONZA), Šveice, adreses maiņa uz Via Cantonale 4, 6998 Monteggio, Šveice; IB B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2010-240-Rev 02) no iepriekš apstiprināta ražotāja CEP ACG Pharma Chemicals Europe S.L.U., Spānija; IB B.I.a.1.i Pievieno jaunu mikronizācijas vietu Zona Arigianale 11, 6995 Madonna del Piano, Šveice
77.	V/MRP/19/0038	Vitamin AD3E pro injectione šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Vitamin AD3E pro injectione solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	IA C.I.1. a Izmaiņas zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā, īstenojot Eiropas Komisijas 18.8.2021 lēmumu (C(2021) 6223 final) par tirdzniecības atļaujām produktīvajām sugām injicējamām veterinārajām zālēm, kas satur A vitamīnu (retinolu un tā esterus), atbilstīgi Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/82/EK 35. pantam
78.	V/MRP/18/0043	Zodon 25 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai kaķiem, suņiem Zodon 25 mg/ml solution for oral use for cats, dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.III.1.a.2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2000-210-Rev 07) aktīvajai vielai klindamicīna hidrohlorīdam, no pašreiz apstiprināta ražotāja CHONGQING CARELIFE PHARMACEUTICAL CO LTD, Ķīna; IA B.III.1.a.2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2000-210-Rev 08) aktīvajai vielai klindamicīna hidrohlorīdam, no pašreiz apstiprināta ražotāja CHONGQING CARELIFE PHARMACEUTICAL CO LTD, Ķīna