

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/21/0057	Alfadexx 2 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, zirgiem Alfadexx 2 mg/ml solution for injection for pigs, cats, goats, cattle, dogs, horses	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	IA B.II.b.1.a Izmaiņas paredz sekundāras ražošanas vietas pievienošanu - Alcomed B.V., Nīderlande.
2.	V/MRP/08/1610	Altresyn 4 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām Altresyn 4 mg/ml solution for oral use for pigs	Ceva Sante Animale., Francija	IA B.I.a.3.a Atjaunots ASMF no pašreiz apstiprināta aktīvās vielas piegādātāja Industrial Chimica s.r.l.
3.	V/DCP/13/0046	Amflee 134 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 134 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
4.	V/DCP/13/0047	Amflee 268 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
5.	V/DCP/13/0048	Amflee 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 402 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
6.	V/DCP/13/0049	Amflee 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Amflee 50 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
7.	V/DCP/13/0050	Amflee 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 67 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.

8.	V/DCP/15/0048	Bupredine Multidose vet 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem, zirgiem Bupredine Multidose vet 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs, horses	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas sertifikātu aktīvai vielai buprenorfīna hidrohlorīdam no pašreiz apstiprināta ražotāja - Macfarlan Smith Limited, Skotija. Papildus pievienojot jaunu starpproduktu ražošanas vietu - Macfarlan Smith Limited, Skotija.
9.	V/NRP/97/0576	Calciject 40 CM šķīdums injekcijām liellopiem Calciject 40 CM solution for injection	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.e.7.b Pievienots papildus iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātājs
10.	V/MRP/19/0076	Calmafusion šķīdums infūzijām aitām, cūkām, liellopiem Calmafusion solution for infusion for sheep, pigs, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA C.I.9.a QPPV maiņa no Veiko Saluste uz Anna Sinjuk.
11.	V/MRP/10/0025	Cestem Flavoured tabletes liela auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for large dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta pievienošana aktīvai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Hisun Pharmaceutical Co. Ltd. (R1-CEP 2015-065-Rev 00); IA B.III.1.a.3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta pievienošana aktīvai vielai febantelam no jauna ražotāja Alivira Animal Health Limited (R0-CEP 2016-252-Rev 00); IB B.I.d.1.a.4 Izmaiņas paredz saskaņotu aktīvās vielas ražošanas procesu.
12.	V/MRP/10/0024	Cestem Flavoured tabletes maza auguma suņiem, vidēja auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for small dogs, medium dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IB B.I.d.1.a.4 Izmaiņas paredz saskaņotu aktīvās vielas ražošanas procesu.; IA B.III.1.a.3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta pievienošana aktīvai vielai febantelam no jauna ražotāja Alivira Animal Health Limited (R0-CEP 2016-252-Rev 00); IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta pievienošana aktīvai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Hisun Pharmaceutical Co. Ltd. (R1-CEP 2015-065-Rev 00)
13.	V/MRP/11/0037	Clavaseptin 250 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 250 mg palatable tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
14.	V/MRP/11/0037	Clavaseptin 250 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 250 mg palatable tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a.2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2011-375-Rev 02) atšķaidītam kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta ražotāja SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD, Ķīna

15.	V/MRP/11/0035	Clavaseptin 50 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 50 mg palatable tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
16.	V/MRP/11/0035	Clavaseptin 50 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 50 mg palatable tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2011-375-Rev 02) atšķaidītam kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta ražotāja SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD, Ķīna
17.	V/MRP/11/0036	Clavaseptin 500 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 500 mg palatable tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
18.	V/MRP/11/0036	Clavaseptin 500 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 500 mg palatable tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2011-375-Rev 02) atšķaidītam kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta ražotāja SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD, Ķīna
19.	V/DCP/13/0006	Clavaseptin 62.5 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 62.5 mg palatable tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
20.	V/DCP/13/0006	Clavaseptin 62.5 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 62.5 mg palatable tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2011-375-Rev 02) atšķaidītam kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta ražotāja SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD, Ķīna
21.	V/DCP/20/0062	Cryptisel 0.5 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai teļiem Cryptisel 0.5 mg/ml solution for oral use for newborn calves	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma formas izmaiņas; IB B.II.e.1a2 Pievieno jaunus gatavā produkta primārā iepakojuma sastāva veidus - HDPE/PE
22.	V/DCP/11/0002	Dehinel Plus Flavour tabletes suņiem Dehinel Plus Flavour tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2014-371-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD, Ķīna

23.	V/DCP/11/0003	Dehinel Plus XL tabletes suņiem Dehinel Plus XL tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2014-371-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD, Ķīna
24.	V/DCP/08/1617	Enroxil Flavour 15 mg tabletes kaķiem, suņiem Enroxil Flavour 15 mg tablets for cats, dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA A.7. Izmaiņas paredz primārās un sekundārās iepakojšanas vietas svītrotānu - Indoco Remedies Limited, Indija
25.	V/DCP/08/1619	Enroxil Flavour 150 mg tabletes suņiem Enroxil Flavour 150 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA A.7. Izmaiņas paredz primārās un sekundārās iepakojšanas vietas svītrotānu - Indoco Remedies Limited, Indija.
26.	V/DCP/08/1618	Enroxil Flavour 50 mg tabletes suņiem Enroxil Flavour 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA A.7. Izmaiņas paredz primārās un sekundārās iepakojšanas vietas svītrotānu - Indoco Remedies Limited, Indija.
27.	V/DCP/12/0018	Euthasol vet. 400 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, grauzējiem, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, trušiem, ūdelēm, zirgiem Euthasol vet. 400 mg/ml solution for injection for sheep, rodents, cats, goats, cattle, dogs, rabbits, minks, horses	Le Vet B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2009-030-Rev 04) nātrija pentobarbitālam no pašreiz apstiprināta ražotāja SCI Pharmtech Inc., Taivāna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2002-061-Rev 03) nātrija pentobarbitālam no pašreiz apstiprināta ražotāja Chemische Fabrik Berg GmbH, Vācija
28.	V/DCP/10/0008	Fypryst 134 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 134 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
29.	V/DCP/10/0009	Fypryst 268 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
30.	V/DCP/10/0010	Fypryst 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 402 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.

31.	V/DCP/10/0006	Fypryst 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Fypryst 50 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā; IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā.
32.	V/DCP/10/0007	Fypryst 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Fypryst 67 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas partijas ražošanas procedūrā; IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas IPC kontroles procedūrā.
33.	V/NRP/96/0411	Imaverol 100 mg/ml koncentrāts uz ādas lietojamas emulsijas pagatavošanai liellopiem, suņiem, zirgiem Imaverol 100 mg/ml concentrate for cutaneous emulsion for cattle, dogs, horses	AUDEVARD , Francija	IA A.1. Izmaiņas paredz RAĪ adreses maiņu uz Audevard, 37-39 rue de Neuilly, 92110, Clichy, Francija.; IA C.I.9.c Izmaiņas paredz farmakovigilances galvenā ofisa adreses maiņu uz Audevard, 37-39 rue de Neuilly, 92110, Clichy Francija.
34.	V/MRP/19/0028	Interflox-100 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Interflox-100 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA C.I.9.a QPPV maiņa no Veiko Saluste uz Anna Sinjuk.
35.	V/MRP/18/0035	Ketosol-100 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Ketosol-100 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA C.I.9.a QPPV maiņa no Veiko Saluste uz Anna Sinjuk.
36.	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.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija
37.	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.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija

38.	V/DCP/14/0036	Metomotyl 2.5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Metomotyl 2.5 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2004-075-Rev 04) metoclopramīda hidrohlorīda monohidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija
39.	V/DCP/14/0037	Metomotyl 5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Metomotyl 5 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2004-075-Rev 04) metoclopramīda hidrohlorīda monohidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija
40.	V/DCP/15/0054	Metrobactin vet 250 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrobactin vet 250 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	R Maina reģistrācijas apliecības īpašnieku no Le Vet Beheer B.V., Nīderland uz Dechra Regulatory B.V., Nīderlande
41.	V/DCP/15/0055	Metrobactin vet 500 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrobactin vet 500 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	R Maina reģistrācijas apliecības īpašnieku no Le Vet Beheer B.V., Nīderland uz Dechra Regulatory B.V., Nīderlande
42.	V/DCP/14/0066	Milprazon 12,5 mg/125 mg tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg Milprazon 12,5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no pašreiz apstiprināta ražotāja LIVZON GROUP FUZHOU FUXING PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2014-371-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna
43.	V/DCP/14/0073	Milprazon 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2014-371-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no pašreiz apstiprināta ražotāja LIVZON GROUP FUZHOU FUXING PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija

44.	V/DCP/14/0065	Milprazon 2,5 mg/25 mg tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem Milprazon 2,5 mg/25 mg tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2014-371-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no pašreiz apstiprināta ražotāja LIVZON GROUP FUZHOU FUXING PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna
45.	V/DCP/15/0009	Milprazon 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2014-371-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 02) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no pašreiz apstiprināta ražotāja LIVZON GROUP FUZHOU FUXING PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija
46.	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.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija
47.	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.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 03) aktīvajai vielai prazikvantels no pašreiz apstiprināta ražotāja SEQUENT SCIENTIFIC LIMITED, Indija
48.	V/NRP/93/0047	Nobivac DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Nobivac DHPPi lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta antigēna potences testa procedūrā automatizējot manuāli veicamos soļus ; IB B.II.b.3.a Nelielas galaprodukta ražošanas procesa izmaiņas

49.	V/DCP/18/0053	Novamune koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Novamune concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd., Ungārija	IB B.I.a.2. a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, ražošanas laikā lietoto antibiotiku, kolistīna, aizstāšana ar piemērotas pretmikrobu iedarbības/spektra antibiotikām, amoksicilīnu.
50.	V/DCP/16/0038	Otoxolan ausu pilieni, suspensija Otoxolan ear drops, suspension	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.3. Iesniedz jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai marbofloksacīnam no jauna ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna.
51.	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 B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
52.	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 B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
53.	V/MRP/15/0062	Pimocard 5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 5 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
54.	V/MRP/15/0063	Pimocard 10 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 10 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
55.	V/DCP/15/0025	Prednicortone vet. 20 mg tabletes kaķiem un suņiem Prednicortone vet. 20 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	R Maina reģistrācijas apliecības īpašnieku no Le Vet Beheer B.V., Nīderland uz Dechra Regulatory B.V., Nīderlande
56.	V/DCP/15/0024	Prednicortone vet. 5 mg tabletes kaķiem un suņiem Prednicortone vet. 5 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	R Maina reģistrācijas apliecības īpašnieku no Le Vet Beheer B.V., Nīderland uz Dechra Regulatory B.V., Nīderlande

57.	V/DCP/11/0016	Quiflox 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Quiflox 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta sterilitātes testa analītiskajā procedūrā, kas saistīta ar skalošanas reižu skaitu membrānas filtrācijas fāzē.
58.	V/NRP/07/1699	Rilexine 300 mg tabletes suņiem Rilexine 300 mg tablets for dogs	Virbac S.A., Francija	IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā, svītrojot IPC metodi; IB B.II.e.2.z Primārā iepakojuma alumīnija aizvākojums tiek pārklāts ar laku.
59.	V/NRP/07/1700	Rilexine 600 mg tabletes suņiem Rilexine 600 mg tablets for dogs	Virbac S.A., Francija	IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā, svītrojot IPC metodi; IB B.II.e.2.z Primārā iepakojuma alumīnija aizvākojums tiek pārklāts ar laku.
60.	V/NRP/07/1698	Rilexine 75 mg tabletes kaķiem, suņiem Rilexine 75 mg tablets for cats, dogs	Virbac S.A., Francija	IA B.II.b.5.c Nelielas izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā, svītrojot IPC metodi; IB B.II.e.2.z Primārā iepakojuma alumīnija aizvākojums tiek pārklāts ar laku.
61.	V/DCP/10/0018	Rycarfa Flavour 100 mg tabletes suņiem Rycarfa Flavour 100 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.I.b.2.a Nelielas izmaiņas daļiņu testa analītiskajā procedūrā aktīvās vielas ražošanas procesā (DSAP001995_1).
62.	V/DCP/10/0016	Rycarfa Flavour 20 mg tabletes suņiem Rycarfa Flavour 20 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.I.b.2.a Nelielas izmaiņas daļiņu testa analītiskajā procedūrā aktīvās vielas ražošanas procesā (DSAP001995_1).
63.	V/DCP/10/0017	Rycarfa Flavour 50 mg tabletes suņiem Rycarfa Flavour 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.I.b.2.a Nelielas izmaiņas daļiņu testa analītiskajā procedūrā aktīvās vielas ražošanas procesā (DSAP001995_1).
64.	V/MRP/20/0060	Sedachem 20 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Sedachem 20 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA C.I.9.a QPPV maiņa no Veiko Saluste uz Anna Sinjuk.

65.	V/DCP/18/0070	Selehold 120 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 10,1–20,0 kg Selehold 120 mg spot-on solution for dogs 10,1–20,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
66.	V/DCP/18/0065	Selehold 15 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķi ≤ 2,5 kg, suņi ≤ 2,5 kg Selehold 15 mg spot-on solution for cats ≤ 2,5 kg, dogs ≤ 2,5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
67.	V/DCP/18/0065	Selehold 15 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķi ≤ 2,5 kg, suņi ≤ 2,5 kg Selehold 15 mg spot-on solution for cats ≤ 2,5 kg, dogs ≤ 2,5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.4.a Palielina gatavā produkta sērijas apjomu līdz 50 l
68.	V/DCP/18/0071	Selehold 240 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 20,1–40,0 kg Selehold 240 mg spot-on solution for dogs 20,1–40,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
69.	V/DCP/18/0068	Selehold 30 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 2,6 - 5,0 kg Selehold 30 mg spot-on solution for dogs 2,6 - 5,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
70.	V/DCP/18/0072	Selehold 360 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 40,1–60,0 kg Selehold 360 mg spot-on solution for dogs 40,1–60,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
71.	V/DCP/18/0066	Selehold 45 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķi 2,6 - 7,5 kg Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2,6 - 7,5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
72.	V/DCP/18/0066	Selehold 45 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķi 2,6 - 7,5 kg Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2,6 - 7,5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.4.a Palielina gatavā produkta sērijas apjomu līdz 50 l

73.	V/DCP/18/0067	Selehold 60 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķi 7,6 - 10,0 kg Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7,6 - 10,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
74.	V/DCP/18/0067	Selehold 60 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķi 7,6 - 10,0 kg Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7,6 - 10,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.4.a Palielina gatavā produkta sērijas apjomu līdz 50 l
75.	V/DCP/18/0069	Selehold 60 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 5,1–10,0 kg Selehold 60 mg spot-on solution for dogs 5,1–10,0 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā; IA B.II.b.5.z Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā ražošanas laikā
76.	V/MRP/11/0057	Sodium Salicyl 80 % WSP 800 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai cūkām, lopi (teļi)iem Sodium Salicyl 80 % WSP 800 mg/g powder for oral solution for pigs, cattle (calf)	Dopharma Research B.V., Nīderlande	IB B.II.e.1.b.1 Pievieno jaunu - 1 kg iepakojumu (konteiners, <i>securitainer</i>).
77.	V/NRP/08/1597	Soligental 3000 IU/ml acu pilieni, šķīdums kaķiem, suņiem Soligental 3000 IU/ml eye drops, solution for cats, dogs	Virbac S.A., Francija	IB B.II.b.1.f Sterilizācijas vietas maiņa - ARAGOGAMMA, Spānija.
78.	V/MRP/21/0072	Topimec F šķīdums injekcijām liellopiem Topimec F solution for injection for cattle	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited, Īrija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai ivermektīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Shandong Qilu King- Phar Pharmaceutical Co., Ķīna (R1-CEP 2001-077-Rev 01); IB B.III.1.a.5 Iesniedz jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai ivermektīnai no pašreiz apstiprināta ražotāja Shandong Qilu King-PharPharmaceutical Co.
79.	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	R Maina reģistrācijas apliecības īpašnieku no Le Vet Beheer B.V., Nīderland uz Dechra Regulatory B.V., Nīderlande
80.	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	R Maina reģistrācijas apliecības īpašnieku no Le Vet Beheer B.V., Nīderland uz Dechra Regulatory B.V., Nīderlande

81.	V/MRP/05/1640	Virbactan 150 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Virbactan 150 mg intramammary suspension for cattle	Virbac S.A., Francija	IA A.7. Gala produkta ražošanas vietas svītrotšana, INTERVET International, Vācija
-----	---------------	---	-----------------------	--