

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/01/1329	<b>Avinew</b> liofilizāts intraokulārai, intranazālai, iekšķīgai lietošanai vistām <b>Avinew</b> lyophilizate for intraocular, intranasal and oral use for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.21 Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
2.	V/MRP/18/0040	<b>BioBos Respi 3</b> suspensija injekcijām liellopiem <b>BioBos Respi 3</b> suspension for injection for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	B.30.c - Gatavā produkta specifiskācijas parametru vai ierobežojumu izmaiņas. Jauna specifiskācijas parametra pievienošana specifiskācijai kopā ar atbilstīgu testa metodi.
3.	V/MRP/18/0041	<b>BioBos Respi 4</b> suspensija injekcijām liellopiem <b>BioBos Respi 4</b> suspension for injection for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	B.30.c - Gatavā produkta specifiskācijas parametru izmaiņas. Jauna specifiskācijas parametra pievienošana specifiskācijai kopā ar atbilstīgu testa metodi.
4.	V/NRP/02/1488	<b>Bioral H 120</b> liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām <b>Bioral H 120</b> lyophilizate for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.21 Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
5.	V/DCP/19/0009	<b>Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml</b> šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml</b> solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu
6.	V/MRP/12/0060	<b>Cazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus XL</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	A.2 - Veterināro zāļu (piešķirtā) nosaukuma izmaiņas Rumānijā
7.	V/MRP/12/0060	<b>Cazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus XL</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu - Febantel
8.	V/MRP/12/0060	<b>Cazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus XL</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu - Febantel

9.	V/MRP/09/0029	<b>Cazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu - Febantel
10.	V/MRP/09/0029	<b>Cazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu - Praziquantel
11.	V/NRP/00/1230	<b>Cortizeme</b> uz ādas lietojama suspensija kaķiem, suņiem <b>Cortizeme</b> cutaneous suspension for cats, dogs	Virbac S.A., Francija	B.26.a. Gatavā produkta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) apjoma palielināšanās līdz 10 reizēm salīdzinājumā ar cieto zāļu formu iekšķīgai lietošanai ar ātru aktīvās vielas atbrīvošanu vai nesterilu šķidru zāļu formu sākotnēji apstiprināto sērijas apjomu; B.37. Nesterila gatavā produkta trauka vai aizvākuma (tiešais iepakojums) formas vai izmēru izmaiņas; B.12.a. Nebūtiskas izmaiņas apstiprinātā testa procedūrā gatavajam produktam
12.	V/DCP/16/0001	<b>Dectospot</b> 10 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras aitām, liellopiem <b>Dectospot</b> 10 mg/ml pour-on solution for sheep, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 - Gatavā produkta importētāja, sērijas kontroles kārtības un kvalitātes testēšanas izmaiņas (vietas aizstāšana)
13.	V/DCP/15/0016	<b>Doxylin CT WSP</b> 500 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni tītariem, vistām <b>Doxylin CT WSP</b> 500 mg/g powder for use in drinking water for turkeys, chickens	Dopharma Research B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu.
14.	V/DCP/15/0016	<b>Doxylin CT WSP</b> 500 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni tītariem, vistām <b>Doxylin CT WSP</b> 500 mg/g powder for use in drinking water for turkeys, chickens	Dopharma Research B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu: — aktīvo vielu.
15.	V/NRP/01/1406	<b>Gallivac IBD</b> liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām <b>Gallivac IBD</b> lyophilizate for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	B.21 Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana

16.	V/MRP/10/0022	<b>Kefavet vet.</b> 250 mg apvalkotās tabletes suņiem <b>Kefavet vet.</b> 250 mg film-coated tablets for dogs	Orion Corporation, Somija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
17.	V/MRP/10/0023	<b>Kefavet vet.</b> 500 mg apvalkotās tabletes suņiem <b>Kefavet vet.</b> 500 mg film-coated tablets for dogs	Orion Corporation, Somija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
18.	V/DCP/14/0073	<b>Milprazon 16 mg/40 mg</b> apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg <b>Milprazon 16 mg/40 mg</b> film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	B.12.c - Nebūtiskas izmaiņas apstiprinātā testa procedūrā ražošanas gaitā veicamam testam gatavajam produktam.
19.	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.44 - Jauna Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu.
20.	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.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu: Miconazole nitrate
21.	V/NRP/00/1176	<b>Myelovax</b> liofilizāts suspensijas iekšķīgai lietošanai pagatavošanai mājputniem <b>Myelovax</b> lyophilisate for oral suspension for poultry	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.21 Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana