

## 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/03/1574	<b>Aurizon</b> ausu pilieni, suspensija suņiem <b>Aurizon</b> ear drops, suspension for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA C.9. Redakcionālas izmaiņas zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā vai marķējumā, ja iekļaušana gaidāmajā procedūrā nav iespējama
2.	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	B.12.a. Nebūtiskas izmaiņas apstiprinātā testa procedūrā aktīvai vielai
3.	V/NRP/96/0446	<b>Betamox LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem <b>Betamox LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	B.3.f Viena no gatavā produkta tiešā iepakojuma svītrosāna, no kuras neizriet pilnīga zāļu stipruma vai formas svītrosāna
4.	V/NRP/11/0049	<b>Bimastat</b> suspensija iekšķīgai lietošanai liellopiem <b>Bimastat</b> suspension for oral use for cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
5.	V/NRP/07/1703	<b>Bimectin</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Bimectin</b> 10 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
6.	V/NRP/04/1631	<b>Bimectin</b> 18.7 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem <b>Bimectin</b> 18.7 mg/g paste for oral use for horses	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
7.	V/NRP/96/0318	<b>Bimoxyl LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Bimoxyl LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
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.4.a - aktīvās vielas Pyrantel embonate ražotāja izmaiņas (ieskaitot attiecīgos kvalitātes kontroles testēšanas uzņēmumus), pievieno jaunu ražotāju

9.	V/MRP/09/0029	<b>Cazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.4.a - Aktīvās vielas Pyrantel embonate ražotāja izmaiņas (ieskaitot attiecīgos kvalitātes kontroles testēšanas uzņēmumus), pievieno jaunu ražotāju
10.	V/NRP/01/1288	<b>Cobactan LC</b> 75 mg ziede ievadīšanai tesmenī ošas govijiem <b>Cobactan LC</b> 75 mg intramammary ointment for cattle (lactating cows)	Intervet International BV, Nīderlande	B. 39 Izmaiņas, kas attiecas uz jebkuru primārā iepakojuma materiāla daļu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
11.	V/DCP/17/0030	<b>Dophalin</b> 400 mg/g Pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī cūkām, vistām <b>Dophalin</b> 400 mg/g Powder for use in drinking water for pigs, chickens	Vetpharma Animal Health, S.L., Spānija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu.
12.	V/DCP/17/0030	<b>Dophalin</b> 400 mg/g Pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī cūkām, vistām <b>Dophalin</b> 400 mg/g Powder for use in drinking water for pigs, chickens	Vetpharma Animal Health, S.L., Spānija	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu: Lincomycin hydrochloride
13.	V/MRP/09/0028	<b>Exitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Exitel 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 febantelu
14.	V/MRP/09/0028	<b>Exitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Exitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.4.a - Aktīvās vielas Pyrantel embonate ražotāja izmaiņas (ieskaitot attiecīgos kvalitātes kontroles testēšanas uzņēmumus), pievieno jaunu ražotāju
15.	V/MRP/09/0028	<b>Exitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Exitel 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
16.	V/NRP/08/1593	<b>Ezeepour</b> 25 mg/ml šķīdums ārīgai lietošanai liellopiem <b>Ezeepour</b> 25 mg/ml solution for external use for cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana

17.	V/MRP/05/1650	<b>Gallimune 302 ND+IB+EDS</b> ūdens-eļļas emulsija injekcijai cāļiem <b>Gallimune 302 ND+IB+EDS</b> water-in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana vai pievienošana
18.	V/MRP/05/1649	<b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
19.	V/MRP/05/1648	<b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	B.21 - Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana vai pievienošana
20.	V/NRP/01/1328	<b>Gallivac Reo</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Gallivac Reo</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A, Itālija	A.1.a. Tirdzniecības atļaujas turētāja adreses maiņa
21.	V/NRP/95/0348	<b>Kefamast Dry Cow</b> suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošas govīm <b>Kefamast Dry Cow</b> intramammary suspension for dry cows	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
22.	V/MRP/19/0032	<b>Mektix CHEWABLE 16 mg/40 mg</b> apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg <b>Mektix CHEWABLE 16 mg/40 mg</b> film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	B.24 - Par sērijas izlaidi, tostarp nesterila gatavā produkta sērijas kontroli vai testēšanu, atbildīgā ražotāja KRKA - FARMA d.o.o., Horvātija, pievienošana
23.	V/MRP/19/0031	<b>Mektix CHEWABLE 4 mg/10 mg</b> apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem <b>Mektix CHEWABLE 4 mg/10 mg</b> film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	B.24 - Par sērijas izlaidi, tostarp nesterila gatavā produkta sērijas kontroli vai testēšanu, atbildīgā ražotāja KRKA - FARMA d.o.o., Horvātija, pievienošana
24.	V/NRP/00/1168	<b>Multimast Dry Cow</b> suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošas govīm <b>Multimast Dry Cow</b> intramammary suspension for dry cows	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
25.	V/DCP/20/0035	<b>Nobilis Salenvac ETC</b> suspensija injekcijām vistām <b>Nobilis Salenvac ETC</b> suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	B.3.a - Tiek svītrotā šāda informācija: Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja un par sērijas kontroli atbildīgā uzņēmuma svīturošana.

26.	V/MRP/14/0021	<b>Prazitel 230/20 mg</b> aromatizētas apvalkotās tabletes kaķiem <b>Prazitel 230/20 mg</b> flavoured film-coated tablets for cats	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	C.3 - Izmaiņas dokumentācijas daļā par drošumu, iedarbīgumu un farmakovigilanci. Izmaiņas ģenērisko vai hibrīdo zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, pamatojoties uz atsaucies produktam veiktu tādu pašu izmaiņu novērtējumu
27.	V/MRP/09/0027	<b>Prazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Prazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	B.4.a - Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā vai uzglabāšanā, ja aktīvās vielas (tostarp izejvielas, reaģenta vai starpprodukta) apstiprinātajā dokumentācijā neietilpst Ph. Eur. CEP. Aktīvās vielas Pyrantel embonate ražotāja izmaiņas (ieskaitot attiecīgos kvalitātes kontroles testēšanas uzņēmumus)
28.	V/DCP/17/0021	<b>Repose vet</b> 500 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, grauzējiem, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, trušiem, ūdelēm, zirgiem <b>Repose vet</b> 500 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, rodents, cats, goats, cattle, dogs, rabbits, minks, horses	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu - Pentobarbital sodium
29.	V/DCP/17/0021	<b>Repose vet</b> 500 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, grauzējiem, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, trušiem, ūdelēm, zirgiem <b>Repose vet</b> 500 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, rodents, cats, goats, cattle, dogs, rabbits, minks, horses	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	B.44 - Atjaunināta Ph. Eur. CEP iesniegšana no jau apstiprināta ražotāja attiecībā uz nesterilu aktīvo vielu - Pentobarbital sodium
30.	V/NRP/07/1687	<b>Tetroxy L.A.</b> 200 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Tetroxy L.A.</b> 200 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana
31.	V/NRP/08/1583	<b>Tolfine</b> 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem <b>Tolfine</b> 40 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Vetoquinol S.A., Francija	B.47.C. Dalībvalsts farmakopejā ietilpstošu specifikāciju izmaiņas, lai panāktu atbilstību Ph. Eur.
32.	V/NRP/03/1616	<b>Vetrimoxin LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem <b>Vetrimoxin LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Ceva Sante Animale., Francija	B.21 Gatavā produkta sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana
33.	V/NRP/04/1623	<b>Zeromast</b> 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī ošas govīs)iem <b>Zeromast</b> 600 mg intramammary suspension for cattle (lactating cows)	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	B.22 Gatavā produkta kvalitātes testēšanas vietas aizstāšana