

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar standarta (S) laika grafiku (05.09.2024 – 09.10.2024)

Nr. p. k.	Veterināro zāļu tirdzniecības atļaujas numurs	Veterināro zāļu nosaukums, zāļu stiprums, forma un mērķsuga (-as)	Veterināro zāļu tirdzniecības atļaujas turētājs, valsts	Izmaiņu procedūras numurs	Veterināro zāļu izmaiņu kods, būtība
1	2	3	4		5
1.	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	-	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
2.	V/MRP/13/0002	<b>Borrelym 3</b> suspensija injekcijām suņiem <b>Borrelym 3</b> suspension for injection for dogs	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0114/001/A/012	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
3.	V/NRP/14/0004	<b>C-B-Gluconat 24% plus 6%</b> šķīdums infūzijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem, zirgiem <b>C-B-Gluconat 24% plus 6%</b> solution for infusion for sheep, pigs, goats, cattle, horses	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	-	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
4.	V/DCP/10/0019	<b>Cevazuril</b> 50 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai cūkās (sivēni), lopi (teļi)iem <b>Cevazuril</b> 50 mg/ml suspension for oral use for Pigs (piglets), cattle (calf)	Ceva Sante Animale, Francija	FR/V/0195/001/A/023	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
5.	V/DCP/13/0038	<b>Dozuril</b> 50 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai cūkām <b>Dozuril</b> 50 mg/ml suspension for oral use for pigs	Dopharma Research B.V., Nīderlande	FR/V/0256/001/A/006	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
6.	V/DCP/14/0056	<b>Drontal Dog Flavour</b> 150/144/50 mg tabletes <b>Drontal Dog Flavour</b> 150/144/50 mg tablets	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/xxxx/A/283/G	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
7.	V/DCP/17/0043	<b>Drontal Dog Flavour XL</b> 525/504/175 mg tabletes <b>Drontal Dog Flavour XL</b> 525/504/175 mg tablets	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/xxxx/A/283/G	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
8.	V/DCP/08/1601	<b>Gallimune Se+St</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām vistām <b>Gallimune Se+St</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	DE/V/xxxx/WS/157	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
9.	V/MRP/93/0152	<b>Linco-Spectin 100</b> pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām <b>Linco-Spectin 100</b> powder for use in drinking water for pigs, chickens	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	BE/V/0029/1/A/022	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/MRP/19/0012	<b>Milprazon CHEWABLE 16 mg/40 mg</b> apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg <b>Milprazon CHEWABLE 16 mg/40 mg</b> film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IE/V/0525/001-002/A/010	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.

11.	V/MRP/19/0011	<b>Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg</b> apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem <b>Milprazon 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	IE/V/0525/001-002/A/010	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/NRP/93/0034	<b>Nafpenzal DC</b> suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Nafpenzal DC</b> intramammary suspension for cattle	Intervet International 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
13.	V/NRP/97/0510	<b>Neostomosan concentrate</b> koncentrāts uz ādas lietojama šķīduma pagatavošanai kaķiem, sporta zirgiem, suņiem <b>Neostomosan concentrate</b> concentrate for cutaneous solution for cats, sport horses, dogs	Ceva Sante Animale., Francija	-	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
14.	V/NRP/95/0175	<b>Nobilis ND Clone 30</b> liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai/lietošanai dzeramajā ūdenī ūtariem, vistām <b>Nobilis ND Clone 30</b> lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for turkeys, chickens	Intervet International 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
15.	V/NRP/99/0980	<b>Orbenin EDC</b> 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm <b>Orbenin EDC</b> 600 mg intramammary suspension for cows	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

16.	V/DCP/20/0030	<b>Ototop</b> ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija jūrascūciņām, kaķiem, suņiem <b>Ototop</b> ear drops and cutaneous suspension for guinea pigs, cats, dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	DE/V/0321/001/A/004	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/MRP/13/0019	<b>Poulvac IB QX</b> liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai vistām <b>Poulvac IB QX</b> lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	FR/V/0253/001/A/023	F.II.d.1.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Specifikācijas parametra svīturošana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti
18.	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	IE/V/xxxx/A/268/G	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/MRP/10/0005	<b>Rifen</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Rifen</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	VetViva Richter GmbH , Austrija	AT/V/0002/001/A/018	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.
20.	V/NRP/07/1686	<b>Rimadyl Palatable Tablets</b> 100 mg tabletes suņiem <b>Rimadyl Palatable Tablets</b> 100 mg tablets for dogs	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

21.	V/NRP/02/1454	<b>Rimadyl Palatable Tablets</b> 20 mg tabletes suņiem <b>Rimadyl Palatable Tablets</b> 20 mg tablets for dogs	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
22.	V/NRP/07/1683	<b>Rimadyl Palatable Tablets</b> 50 mg tabletes suņiem <b>Rimadyl Palatable Tablets</b> 50 mg tablets for dogs	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
23.	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	-	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
24.	V/DCP/19/0008	<b>Tralieve Vet</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem <b>Tralieve Vet</b> 50 mg/ml solution for injection for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0226/001/A/002	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