

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar saīsinātu (R) laika grafiku (29.05.2026. – 30.06.2026)

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	6
1.	V/DCP/22/0019	Alpramil 12.5/125 mg tabletes suņiem Alpramil 12.5/125 mg tablets for dogs	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0364/001-006/A/004	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.
2.	V/DCP/22/0021	Alpramil 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķiem Alpramil 4 mg/10 mg film-coated tablets for cats	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0364/001-006/A/004	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.
3.	V/DCP/22/0023	Alpramil 16 mg/40mg apvalkotās tabletes kaķiem Alpramil 16 mg/40mg film-coated tablets for cats	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0364/001-006/A/004	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.

4.	V/DCP/22/0022	Alpramil 12 mg/30 mg apvalkotās tabletes kaķiem Alpramil 12 mg/30 mg film-coated tablets for cats	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0364/001- 006/A/004	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.
5.	V/DCP/22/0018	Alpramil 5 mg / 50 mg tabletes suņiem Alpramil 5 mg / 50 mg tablets for dogs	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0364/001- 006/A/004	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.
6.	V/DCP/22/0020	Alpramil 20 mg/200 mg tabletes suņiem Alpramil 20 mg/200 mg tablets for dogs	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0364/001- 006/A/004	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā .
7.	V/MRP/13/0052	Bupaq Multidose 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Bupaq Multidose 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs	VetViva Richter GmbH, Austrija	AT/V/0008/001/A/019	F.II.f.1.a.2. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Stabilitāte. Galarodukta derīguma termiņa vai uzglabāšanas apstākļu izmaiņas. Galaprodukta derīguma termiņa pagarināšana. Pēc pirmās atvēršanas (pamatotas ar reāllaika datiem).

8.	V/DCP/25/0032	Dehispot 30 mg/7.5 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Dehispot 30 mg/7.5 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/xxxx/A/018/G	F.I.d.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Stabilitāte. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas. F.I.c.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Trauka noslēgšanas sistēma. Aktīvās vielas 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; F.I.a.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
9.	V/DCP/25/0033	Dehispot 60 mg/15 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Dehispot 60 mg/15 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/xxxx/A/018/G	F.I.d.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Stabilitāte. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas. F.I.c.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Trauka noslēgšanas sistēma. Aktīvās vielas 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; F.I.a.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
10.	V/DCP/25/0034	Dehispot 96 mg/24 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Dehispot 96 mg/24 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/xxxx/A/018/G	F.I.d.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Stabilitāte. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas. F.I.c.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Trauka noslēgšanas sistēma. Aktīvās vielas 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; F.I.a.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.

11.	V/DCP/12/0026	Enrotron 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Enrotron 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	aniMedica GmbH, Vācija	IE/V/0270/003/A/015	F.II.b.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana saistībā ar daļu vai visu galaprodukta ražošanas procesu. Vieta, kur saistībā ar veterinārām zālēm (tostarp aseptiski ražotām zālēm), izņemot bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterinārās zāles, notiek kāda(-as) ražošanas darbība(-as), izņemot sērijas izlaidi, sērijas kontroli un sekundāro pakojumu.
12.	V/DCP/14/0011	Fypryst Combo 134mg/120,6mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem Fypryst Combo 134mg/120,6mg spot-on solution for medium dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	FR/V/xxxx/WS/234	F.II.c.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
13.	V/DCP/14/0012	Fypryst Combo 268mg/241,2mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem Fypryst Combo 268mg/241,2mg spot-on solution for large dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	FR/V/xxxx/WS/234	F.II.c.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
14.	V/DCP/14/0013	Fypryst Combo 402mg/361,8mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem Fypryst Combo 402mg/361,8mg spot-on solution for very large dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	FR/V/xxxx/WS/234	F.II.c.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
15.	V/DCP/14/0014	Fypryst Combo 50mg/60mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem, mājas seskiem Fypryst Combo 50mg/60mg spot-on solution for cats, ferrets	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	FR/V/xxxx/WS/234	F.II.c.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
16.	V/DCP/14/0015	Fypryst Combo 67mg/60,3mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem Fypryst Combo 67mg/60,3mg spot-on solution for small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	FR/V/xxxx/WS/234	F.II.c.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
17.	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	IE/V/0421/001/A/008	B.12.d) IZMAIŅAS DOKUMENTĀCIJAS KVALITĀTES DAĻĀ. Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā - pievieno jaunu alternatīvu izejvielu 7.ražošanas solī; F.I.a.2.d. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Nelielas izmaiņas aktīvās vielas pamatlīnijas ierobežotās pieejamības daļā; B.3.a) IZMAIŅAS DOKUMENTĀCIJAS KVALITĀTES DAĻĀ. Aktīvās vielas, starpprodukta vai galaprodukta ražošanas vietas, pakojuma vietas, par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja, vietas, kur notiek sērijas kontrole, vai

					aktīvās vielas izejmateriāla, reaģenta vai palīgvielas piegādātāja svītrosana (ja tas ir minēts dokumentācijā); B.3.d) IZMAIŅAS DOKUMENTĀCIJAS KVALITĀTES DAĻĀ. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotās aktīvās vielas, izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta nenožīmīga specififikācijas parametra svītrosana (piemēram, novecojuša parametra svītrosana); B.9.a) IZMAIŅAS DOKUMENTĀCIJAS KVALITĀTES DAĻĀ. Aktīvās vielas vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā starpprodukta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Sērijas apjoma palielināšanās līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnēji apstiprināto sērijas apjomu; B.9.a) IZMAIŅAS DOKUMENTĀCIJAS KVALITĀTES DAĻĀ. Aktīvās vielas vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā starpprodukta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Sērijas apjoma palielināšanās līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnēji apstiprināto sērijas apjomu. B.11.a) IZMAIŅAS DOKUMENTĀCIJAS KVALITĀTES DAĻĀ. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotās aktīvās vielas, izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta, vai aktīvās vielas primārā iepakojuma specififikācijas parametru izmaiņas. Stingrāku specififikācijas ierobežojumu noteikšana veterinārām zālēm, uz kurām attiecas oficiālā kontroles iestādes sērijas izlaide.
18.	V/DCP/24/0025	Profexx 50 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0409/001/A/001	F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
19.	V/DCP/16/0044	Recicort vet ausu pilieni, šķīdums kaķiem, suņiem Recicort vet ear drops, solution for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0204/001/A/004	F.II.f.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Stabilitāte. Galaprodukta derīguma termiņa vai uzglabāšanas apstākļu izmaiņas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas 6. un 7. punktā CMDv vadlīnijā par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām.
20.	V/MRP/15/0014	Vetmedin S 10 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin S 10 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	AT/V/0015/A/027/G	F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas

					procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana).
21.	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	AT/V/0015/A/027/G	F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana).
22.	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	AT/V/0015/A/027/G	F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana).
23.	V/MRP/15/0013	Vetmedin S 5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin S 5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	AT/V/0015/A/027/G	F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas;

					F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana).
--	--	--	--	--	--