

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar standarta (S) 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
1.	V/MRP/21/0019	Api-Bioxal 0.71 g/g Pulveris lietošanai stropā medus bitēm Api-Bioxal 0.71 g/g Powder for in-hive use for honey bees	Chemicals Laif S.p.A., Itālija	HU/V/0144/001/A/002/G	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004; F.II.e.5.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta iepakojuma lieluma izmaiņas. Vairāku devu (vai vienas devas, daļēji lietojamu) preparātu, kurus nelieto parenterāli, pildījuma svara/pildījuma tilpuma izmaiņas; F.II.d.1.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Tāda specifikācijas parametra svītrosana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti; F.II.b.3.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Ražošanas procesa nozīmīgas izmaiņas, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu un iedarbīgumu; F.II.a.3.b.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Apraksts un sastāvs. Galaprodukta sastāva (palīgvielu) izmaiņas. Citas palīgvielas. Vienas vai vairāku palīgvielu kvalitatīvās un kvantitatīvās izmaiņas, kas var būtiski ietekmēt veterināro zāļu drošumu, kvalitāti vai iedarbīgumu.
2.	V/NRP/94/0280	Be-Complex šķīdums injekcijām cūkām, kaķiem, lapsām, liellopiem, suņiem, ūdelēm, zirgiem Be-Complex	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	-	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.

		solution for injection for pigs, cats, foxes, cattle, dogs, minks, horses			
3.	V/MRP/25/0063	BioBos BTV 3 suspensija injekcijām aitām, liellopiem BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep, cattle	Bioveta a.s., Čehija	CZ/V/0212/001/A/001	G.I.4. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā saistībā ar jauniem kvalitātes, preklīniskiem, klīniskiem vai farmakovigilances datiem
4.	V/NRP/17/0005	Biofel PCH emulsija injekcijām kaķiem Biofel PCH emulsion for injection for cats	Bioveta, a.s., Čehija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/NRP/17/0006	Biofel PCHR emulsija injekcijām kaķiem Biofel PCHR emulsion for injection for cats	Bioveta, a.s., Čehija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/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	NL/V/0314/001/A/006	II G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/NRP/00/1250	Calciveyxol 38 šķīdums infūzijām aitām, cūkām, liellopiem Calciveyxol 38 solution for infusion for sheep, pigs, cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana); F.II.e.1.a.2. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta tiešā iepakojuma izmaiņas. Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs. Sterilas zāles un bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes zāles.

8.	V/NRP/00/1250	Calciveyxol 38 šķīdums infūzijām aitām, cūkām, liellopiem Calciveyxol 38 solution for infusion for sheep, pigs, cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
9.	V/NRP/96/0293	Canaural ausu pilieni, suspensija kaķiem, suņiem Canaural ear drops, suspension for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/DCP/18/0005	Ceffectan 25 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem Ceffectan 25 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Wirtschaftsgenosse nschaft deutscher Tierärzte eG, Vācija	EE/V/0101/001/A/003	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/10/0003	Ceftiomax 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Laboratorios Calier, S.A., Spānija	PT/V/0101/001/A/013	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/07/1707	Coliprim 2400 pulveris iekšķīgai lietošanai cūkām, tītariem, vistām Coliprim 2400 oral powder for pigs, turkeys, chickens	LAVET Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/92/0216	Depedin suspensija injekcijām cūkām, kaķiem, liellopiem, sivēniem, suņiem, zirgiem Depedin suspension for injection for pigs, cats, cattle, piglets, dogs, horses	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/07/1706	Doxyprim 40% 400 mg/g pulveris iekšķīgai lietošanai cūkām, tītariem, vistām Doxyprim 40% 400 mg/g powder for oral use for pigs, turkeys, chickens	LAVET Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/99/0981	Drontal 230.20 mg/mg apvalkotās tabletes kaķiem Drontal 230.20 mg/mg film-coated tablets for cats	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/xxxx/WS/133	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
16.	V/MRP/08/1590	Drontal Puppy suspensija iekšķīgai lietošanai suņiem Drontal Puppy suspension for oral use for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/xxxx/WS/133	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
17.	V/DCP/14/0026	Hypophysin LA 35 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Hypophysin LA 35 µg/ml solution for injection for pigs, cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	DE/V/0156/001-002/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
18.	V/DCP/14/0027	Hypophysin LA 70 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Hypophysin LA 70 µg/ml solution for injection for pigs, cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	DE/V/0156/001-002/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/22/0004	ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalācijas tvaiki, šķidrums dekoratīvie putniem, jūrascūciņām, kaķiem, kāmjēiem, mājas seskiem, pelēm, rūpuļiem, smilšu pelēm, suņiem, šinšillām, zirgiem, žurkām ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid for exotic birds, guinea pigs, cats, hamsters, ferrets, mice, reptiles, gerbils, dogs, chinchilla, horses, rats	LABORATORIOS KARIZOO, S.A., Spānija	ES/V/0261/001/A/004	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
20.	V/NRP/15/0018	Linkidrum 750 mg gels ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Linkidrum 750 mg intramammary gel for lactating cows	Fatro S.p.A., Itālija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/00/1078	Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Masti Veyxym intramammary suspension for cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/03/1548	Nekro Veyxym suspensija injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Nekro Veyxym suspension for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/97/0557	Novasul 500 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Novasul 500 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	VetViva Richter GmbH, Austrija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas 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/NRP/02/1444	Trimetox 240 šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, zirgiem Trimetox 240 solution for injection for sheep, pigs, cats, goats, cattle, dogs, horses	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
25.	V/NRP/99/1035	Veyxyl LA 20% 200 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem Veyxyl LA 20% 200 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
26.	V/MRP/15/0060	Pimocard 1,25 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 1.25 flavoured tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0283/001-004/A/012	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
27.	V/MRP/15/0061	Pimocard 2,5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 2,5 mg flavoured tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0283/001-004/A/012	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
28.	V/MRP/15/0062	Pimocard 5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 5 mg flavoured tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0283/001-004/A/012	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004

29.	V/MRP/15/0063	Pimocard 10 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 10 mg flavoured tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0283/001-004/A/012	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
-----	---------------	---	------------------------------------	-------------------------	--