

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar saīsinātu (R) laika grafiku (30.01.2026 – 26.02.2026)

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/15/0050	Cefaseptin 300 mg tabletes suņiem Cefaseptin 300 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
2.	V/DCP/15/0049	Cefaseptin 75 mg tabletes kaķiem, suņiem Cefaseptin 75 mg tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
3.	V/DCP/15/0051	Cefaseptin 750 mg tabletes suņiem Cefaseptin 750 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
4.	V/MRP/11/0037	Clavaseptin 250 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 250 mg palatable tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
5.	V/MRP/11/0035	Clavaseptin 50 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 50 mg palatable tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.

6.	V/MRP/11/0036	Clavaseptin 500 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 500 mg palatable tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopējā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
7.	V/DCP/13/0006	Clavaseptin 62.5 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 62.5 mg palatable tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopējā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
8.	V/DCP/22/0005	Clavaseptin 750 mg tabletes suņiem Clavaseptin 750 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopējā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
9.	V/MRP/10/0020	Covexin 10 suspensija injekcijām aitām, liellopiem Covexin 10 suspension for injection for sheep, cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	DE/V/xxxx/WS/227	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.2.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Vietas, kur notiek bioloģiskas/immunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu sērijas kontrole/testēšana, aizstāšana vai pievienošana un kāda no šajā vietā izmantotajām testēšanas metodēm ir bioloģiska/immunoloģiska metode
10.	V/DCP/23/0062	Dormostart 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Dormostart 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0401/001/A/002	F.II.f.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Stabilitāte. Galaprodukta derīguma termiņa vai uzglabāšanas apstākļu izmaiņas. Galaprodukta derīguma termiņa pagarināšana. Tirdzniecības iepakojumā (pamatotas ar reāllaika datiem).
11.	V/DCP/18/0007	Eradia 125 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai suņiem Eradia 125 mg/ml suspension for oral use for dogs	VIRBAC, Francija	NL/V/xxxx/A/101/G	F.IV.1.a.1 KVALITĀTES IZMAIŅAS. Ierīces. Mērierīces vai ievadīšanas ierīces izmaiņas. Primārajā iepakojumā neiekļautas ierīces pievienošana vai aizstāšana. Ierīce bez CE marķējuma

12.	V/MRP/13/0017	<p>Intra Hoof-Fit Gel gels slaucamās govīm</p> <p>Intra Hoof-Fit Gel gel for dairy cows</p>	Intracare BV, Nīderlande	NL/V/0173/001/A/002/G	<p>F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbaužu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti;</p> <p>F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifiskāciju ierobežojumu diapazona;</p> <p>F.I.a.1.e KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta ražotāja izmaiņas vai aktīvās vielas ražotāja (arī kvalitātes kontroles testēšanas vietu, ja tādas ir) izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts. Jauna aktīvās vielas ražotāja piesaiste, kas nav pamatota ar AVPL un kuras dēļ nepieciešama būtiska atbilstīgās ar aktīvo vielu saistītās dokumentācijas daļas atjaunināšana;</p> <p>F.I.b.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Izmaiņas aktīvās vielas vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta testēšanas procedūrā. Citas izmaiņas aktīvās vielas vai izejmateriāla/starpprodukta testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana);</p> <p>F.II.d.1.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Specifiskācijas parametra svītrosāšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti;</p> <p>II F.I.a.2.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Aktīvās vielas ražošanas procesa būtiskas izmaiņas, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu vai iedarbīgumu;</p> <p>F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana);</p> <p>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</p>
-----	---------------	---	-----------------------------	-----------------------	--

					iedarbīgumu; F.I.b.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Aktīvās vielas, aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/starpprodukta/reaģenta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Specifikācijas parametra svītrosana, kam var būt nozīmīga ietekme uz aktīvās vielas un/vai galprodukta vispārējo kvalitāti; 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/DCP/22/0014	Ketexx 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, jūrascūciņām, kaķiem, kazām, kāmjēiem, liellopiem, pelēm, suņiem, trušiem, zirgiem, žurkām Ketexx 100 mg/ml solution for injection for sheep, guinea pigs, cats, goats, hamsters, cattle, mouses, dogs, rabbits, horses, rats	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	FR/V/0435/001/A/003/G	F.II.a.3.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Apraksts un sastāvs. Galprodukta sastāva (palīgvielu) izmaiņas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas 6. un 7. punktā CMDv vadlīnijā par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām; F.II.b.3.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galprodukta ražošanas procesa, tostarp galprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Nelielas izmaiņas ražošanas procesā.
14.	V/DCP/21/0036	Ketoprocen 300 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, liellopiem Ketoprocen 300 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, cattle	Cenavisa S.L., Spānija	ES/V/0397/001/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.
15.	V/NRP/03/1572	Marbocyl P 20mg tabletes kaķiem, suņiem Marbocyl P 20mg tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
16.	V/NRP/08/1577	Marbocyl P 80mg tabletes suņiem Marbocyl P 80mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	EMA/VRA/0000295102	F.II.c.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Izmaiņas farmakopejā neminētas palīgvielas (ja tā ir aprakstīta dokumentācijā) vai jaunas palīgvielas sintēzes vai atgūšanas procesā. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par

					novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
17.	V/NRP/96/0314	Oxytocin 10 IU/ml 10 IU/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, zirgiem Oxytocin 10 IU/ml 10 IU/ml solution for injection for sheep, pigs, cats, goats, cattle, dogs, horses	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	-	F.III.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana saistībā ar aktīvo vielu; saistībā ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto izejmateriālu/reaģentu/starpproduktu vai saistībā ar palīgvielu. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts tiek pievienots atbilstīgajai Eiropas Farmakopejas monogrāfijai. Jauns sertifikāts nesterilai aktīvajai vielai, kuru paredzēts izmantot sterilu zāļu sastāvā, ja sintēzes pēdējos posmos tiek lietots ūdens un netiek apgalvots, ka materiāls nesatur endotoksīnus; F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reāllaika datiem.
18.	V/SRP/25/0064	Protivity liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem Protivity lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	EMA/VRA/0000295122	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
19.	V/MRP/05/1643	Risposal 3 BRSV Pi3 BVD liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem Risposal 3 BRSV Pi3 BVD lyophilisate and suspension for suspension for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	DE/V/xxxx/WS/227	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.2.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Vietas, kur notiek bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu sērijas kontrole/testēšana, aizstāšana vai pievienošana un kāda no šajā vietā izmantotajām testēšanas metodēm ir bioloģiska/imunoloģiska metode
20.	V/MRP/08/1573	Risposal IBR-Marker Inactivatum suspensija injekcijām liellopiem Risposal IBR-Marker Inactivatum suspension for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	DE/V/xxxx/WS/226	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu

					<p>par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas;</p> <p>F.II.b.2.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galprodukts. Ražošana. Galprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Vietas, kur notiek bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu sērijas kontrole/testēšana, aizstāšana vai pievienošana un kāda no šajā vietā izmantotajām testēšanas metodēm ir bioloģiska/imunoloģiska metode;</p> <p>F.I.a.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reagenta/starpprodukta ražotāja izmaiņas vai aktīvās vielas ražotāja (arī kvalitātes kontroles testēšanas vietu, ja tādas ir) izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas</p>
21.	V/MRP/08/1584	<p>Rispoval IBR-Marker Vivum liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem</p> <p>Rispoval IBR-Marker Vivum lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle</p>	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	EMA/VRA/0000295122	<p>F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galprodukts. Ražošana. Galprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas</p>
22.	V/MRP/06/1678	<p>Rispoval RS+Pi3 IntraNasal deguna aerosols, liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai liellopiem</p> <p>Rispoval RS+Pi3 IntraNasal nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle</p>	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	EMA/VRA/0000295122	<p>F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galprodukts. Ražošana. Galprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas</p>
23.	V/NRP/03/1611	<p>Toxicol vet. suspensija injekcijām cūkām</p> <p>Toxicol vet. suspension for injection for pigs</p>	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	DE/V/xxxx/WS/227	<p>F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galprodukts. Ražošana. Galprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas;</p> <p>F.II.b.2.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galprodukts. Ražošana. Galprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Vietas, kur notiek bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu sērijas kontrole/testēšana, aizstāšana vai pievienošana un kāda no šajā vietā izmantotajām testēšanas metodēm ir bioloģiska/imunoloģiska metode</p>

24.	V/NRP/03/1610	Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem Vanguard Plus 7 lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	EMA/VRA/0000295122	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
25.	V/MRP/19/0060	Versican Plus Bb Oral liofilizāts un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai suņiem Versican Plus Bb Oral lyophilisate and solvent for oral suspension for dogs	Zoetis Belgium SA., Beļģija	EMA/VRA/0000295122	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
26.	V/NRP/10/0014	Versifel CVR liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai kaķiem Versifel CVR lyophilisate and solvent for solution for injection for cats	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	EMA/VRA/0000295122	F.II.b.2.a.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas