

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar standarta (S) laika grafiku (30.06.2026. – 29.07.2026)

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/08/1610	Altresyn 4 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām Altresyn 4 mg/ml solution for oral use for pigs	Ceva Sante Animale', Francija	FR/V/0198/01/MR/FR/V/xxx x/WX/196	I.III.1.a AKTĪVĀS (-O) VIELAS (-U), STIPRUMA, ZĀĻU FORMAS, IEVADĪŠANAS VEIDA VAI CILVĒKA UZTURĀ IZMANTOJAMO MĒRĶA SUGU IZMAIŅAS. Citas izmaiņas, kas ir specifiskas cilvēku uzturā izmantojamām dzīvnieku sugām lietojamām veterinārām zālēm. Mērķa sugu izmaiņas vai pievienošana.
2.	V/DCP/15/0050	Cefaseptin 300 mg tabletes suņiem Cefaseptin 300 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	FR/V/0415/001-003/A/008	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
3.	V/DCP/15/0049	Cefaseptin 75 mg tabletes kaķiem, suņiem Cefaseptin 75 mg tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	FR/V/0415/001-003/A/008	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
4.	V/DCP/15/0051	Cefaseptin 750 mg tabletes suņiem Cefaseptin 750 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	FR/V/0415/001-003/A/008	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/99/0981	Drontal 230.20 mg/mg apvalkotās tabletes kaķiem Drontal 230.20 mg/mg film-coated tablets for cats	Vetoquinol S.A., Francija	-	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/MRP/14/0062	Furosoral vet 10 mg tabletes kaķiem, suņiem Furosoral vet 10 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0192/001-002/A/005	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/MRP/14/0063	Furosoral vet 40 mg tabletes kaķiem, suņiem Furosoral vet 40 mg tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0192/001-002/A/005	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.
8.	V/DCP/15/0003	Gonavet Veyx 50 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	DE/V/0158/001/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.
9.	V/DCP/17/0020	Histodine 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Histodine 10 mg/ml solution for injection for cattle	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0211/001/A/002	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/MRP/09/0015	Maprelin 75 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām Maprelin 75 µg/ml solution for injection for pigs	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	DE/V/0129/001/A/005	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/DCP/19/0045	Milbetab 12,5 mg/125 mg tabletes suņiem Milbetab 12,5 mg/125 mg tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IE/V/0399/001/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.
12.	V/NRP/02/1437	Parvoruvax suspensija injekcijām cūkām Parvoruvax suspension for injection for pigs	Ceva Sante Animale', Francija	EMA/VRA/0000284808	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
13.	V/DCP/13/0041	Porceptal 4 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām Porceptal 4 µg/ml solution for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	NL/V/0176/001/A/007/G	G.I.2.b AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā patentbrīvām/hibrīdzālēm pēc tādu pašu izmaiņu novērtēšanas atsaucēs zālēm. Informācijas saskaņošana ģenēriskām/hibrīdām zālēm saskaņā ar 71. panta 1. punktu pēc atsaucēs zāļu apraksta saskaņošanas; 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/DCP/19/0030	Sympagesic 500 mg/ml + 4 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Sympagesic 500 mg/ml + 4 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	FR/V/0354/001/A/002	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/MRP/11/0057	Sodium Salicyl 80 % WSP 800 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai cūkām, lopi (teļi)iem Sodium Salicyl 80 % WSP 800 mg/g powder for oral solution for pigs, cattle (calf)	Dopharma Research B.V., Nīderlande	NL/V/0133/001/A/004	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
16.	V/MRP/20/0031	Suiseng Coli/C suspensija injekcijām cūkām Suiseng Coli/C suspension for injection for pigs	Laboratorios Hipra S.A., Spānija	IE/V/0648/A/005/G	F.I.a.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Izmaiņas attiecas uz bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielu vai atšķirīgas ķīmiski iegūtas vielas izmantošanu bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielas ražošanā, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu un iedarbīgumu un nav saistīta ar protokolu; 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; F.I.a.3.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā starpprodukta sērijas apjoma (arī sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas

17.	V/DCP/22/0045	Tolfelab 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem Tolfelab 40 mg/ml solution for injection for pigs, cats, cattle, dogs	Labiana Life Sciences S.A., Spānija	ES/V/0417/001/A/001/G	2 x F.I.a.1.a 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. Aktīvās vielas ražotāja ieviešana, pamatojoties uz AVPL. F.II.f.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Stabilitāte. Galaprodukta derīguma termiņa vai uzglabāšanas apstākļu izmaiņas. Galaprodukta derīguma termiņa pagarināšana. Izplatīšanai paredzētajā iepakojumā (pamatotas ar reāllaika datiem).
18.	V/MRP/10/0035	Uniferon 200 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Uniferon 200 mg/ml solution for injection for pigs	Pharmacosmos A/S, Dānija	DK/V/0114/001/A/016	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/24/0041	Urixine 40 mg/ml sīrups suņiem Urixine 40 mg/ml syrup for dogs	Laboratorios Karizoo S.A., Spānija	ES/V/0288/001/A/001	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.