

## I tipa izmaiņas

Nr. p. k.	Veterināro zāļu reģ.numurs	Veterināro zāļu nosaukums, zāļu stiprums, forma un mērķa suga (-as)	Veterināro zāļu Reģ. apliecības īpašnieks, valsts	Veterināro zāļu izmaiņu tips, būtība
1	2	3	4	5
1.	V/DCP/15/0026	<b>Amatib</b> 800 mg/g pulveris iekšķīgai lietošanai cūkām, vistām <b>Amatib</b> 800 mg/g oral powder for pigs, chickens	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai amoksicilīna trihidrātam (CEPa R1-CEP 2007-315-Rev 02) no pašreiz apstiprināta ražotāja INNER MONGOLIA CHANGSHENG PHARMACEUTICAL Co., Ltd.
2.	V/NRP/16/0003	<b>Avinew NEO</b> putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām <b>Avinew NEO</b> effervescent tablets for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
3.	V/NRP/96/0294	<b>Benestermycin</b> suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Benestermycin</b> intramammary suspension for cattle	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
4.	V/NRP/96/0446	<b>Betamox LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem <b>Betamox LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.d.1.c Pievieno aktīvās vielas amoksicilīna sekundāro identifikācijas metodi PDA spektrofotometriju galprodukta specifikācijā
5.	V/NRP/15/0015	<b>Bioral H120 NEO</b> putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām <b>Bioral H120 NEO</b> effervescent tablets for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
6.	V/DCP/16/0042	<b>Boflox flavour</b> 80 mg tabletes suņiem <b>Boflox flavour</b> 80 mg tablets for dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IB B.I.d.1.a.4 Atjauno aktīvās vielas marbofloksacīna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Menovo Pharmaceuticals Co., Ltd., Ķīna - pagarina atkārtotas testēšanas periodu līdz 5 gadiem; IA B.I.b.1.b Atjauno aktīvās vielas marbofloksacīna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Menovo Pharmaceuticals Co., Ltd., Ķīna - sašaurina specifikācijas robežas piemaisījumiem N-metil-N-formilhidrazīnam

7.	V/DCP/16/0041	<b>Boflox flavour</b> 20 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Boflox flavour</b> 20 mg tablets for cats, dogs	LIVISTO Int'l, S.L., Spānija	IB B.I.d.1.a.4 Atjauno aktīvās vielas marbofloksacīna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Menovo Pharmaceuticals Co., Ltd., Ķīna - pagarina atkārtotas testēšanas periodu līdz 5 gadiem; IA B.I.b.1.b Atjauno aktīvās vielas marbofloksacīna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Menovo Pharmaceuticals Co., Ltd., Ķīna - sašaurina specifiskācijas robežas piemaisījumam N-metil-N-formilhidrazīnam
8.	V/DCP/19/0039	<b>Bovilis INtranasal RSP Live</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem <b>Bovilis INtranasal RSP Live</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.e.5a1 Pievienots jauns iepakojuma lielums - 20 devu stikla flakons; IA B.II.e.5a1 Pievienots jauns iepakojuma lielums - 25 devu stikla flakons; IB B.II.e.5a2 Pievienots jauns iepakojuma lielums - 50 devu stikla flakons
9.	V/MRP/13/0052	<b>Bupaq Multidose</b> 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Bupaq Multidose</b> 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	IA B.II.b.4.a IB tipa izmaiņas. Pievieno jaunu sērijas izlaides daudzumu - 200 l
10.	V/NRP/03/1589	<b>CANIVERM tbl. ad us.vet.</b> tabletes hiēnām, kaķiem, lauvām, suņiem, šakāļiem, vilkiem <b>CANIVERM tbl. ad us.vet.</b> tablets for hyenas, cats, lions, dogs, jackals, wolves	Bioveta, a.s., Čehija	IB B.II.a.3.a.1 Pievieno jaunu palīgvielu - sardīņu aromatizētāju; IA B.II.d.1.z Maina galaprodukta specifiskācijas parametru ārējais izskats
11.	V/MRP/12/0060	<b>Cazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus XL</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2005-294-Rev 02) aktīvajai vielai pirantela ebonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP- 2014-371-Rev-01) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceuticals Co., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 0 1) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas prazikvantela ražotājs Shin Poong Pharmaceuticals Ltd., Koreja

12.	V/MRP/09/0029	<b>Cazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2005-294-Rev 02) aktīvajai vielai pirantela ebonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP- 2014-371-Rev-01) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceuticals Co., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas prazikvantela ražotājs Shin Poong Pharmaceuticals Ltd., Koreja
13.	V/MRP/14/0044	<b>Cryomarex Rispens</b> koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Cryomarex Rispens</b> concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
14.	V/DCP/11/0002	<b>Dehinel Plus Flavour</b> tabletes suņiem <b>Dehinel Plus Flavour</b> tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
15.	V/DCP/11/0003	<b>Dehinel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Dehinel Plus XL</b> tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
16.	V/DCP/12/0036	<b>Dozuril</b> 25 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām <b>Dozuril</b> 25 mg/ml solution for use in drinking water for chickens	Dopharma Research B.V., Nīderlande	IA B.II.d.1.a Nosaka jaunu zāļu formas krāsu no brūnas uz dzeltenzaļu šķīdumu; IA B.II.e.4.a Iepakojuma izmēru izmaiņas ; IA B.II.b.2c2 Jauns par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs Dopharma France S.A.S., Francija ar sērijas testēšanu; IA B.II.b.4.a Palielina gatavā produkta sērijas apjomu līdz 3000 l ; IA B.II.b.1.b Jauna primārās iepakojšanas vieta Dopharma France S.A.S., Francija; IA B.II.b.1.a Jauna sekundārās iepakojšanas vieta Dopharma France S.A.S., Francija; IB B.II.b.1.e Jauna nesterilu zāļu ražošanas vieta Dopharma France S.A.S., Francija

17.	V/MRP/08/1589	<b>Enterisol Ileitīs</b> liofilizāts suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>Enterisol Ileitīs</b> lyophilisate for suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
18.	V/MRP/18/0048	<b>Eprinex Multi</b> 5 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras aitām, gaļas un piena liellopiem, kazām <b>Eprinex Multi</b> 5 mg/ml pour-on solution for sheep, beef and dairy cattle, goats	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
19.	V/MRP/13/0033	<b>Equisedan</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem <b>Equisedan</b> 10 mg/ml solution for injection for horses	Vetcare Oy, Somija	IB B.II.e.4.c Pievieno papildus stikla flakonu ar ietilpību 10,0 ml.; IA B.II.e.7.b Sāk sadarbību ar Ompi Medical Glass par papildus stikla flakonu piegādi.
20.	V/MRP/04/1636	<b>EQVALAN DUO</b> pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem <b>EQVALAN DUO</b> paste for oral use for horses	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IB B.II.e.1b1 Tiek pievienots jauns šķirces veids; IA B.II.e.4.a IB tipa izmaiņas. Izmaiņas šķirces specifikācijā un tehniskajos parametros; IB B.II.e.5.d Pievieno jaunu produkta pildījuma tilpumu, lai varētu ārstēt dzīvniekus ar ķermeņa svaru līdz 750 kg; IB B.II.e.5.d Pievieno jaunu produkta pildījuma tilpumu, lai varētu ārstēt dzīvniekus ar ķermeņa svaru līdz 1100 kg
21.	V/MRP/04/1636	<b>EQVALAN DUO</b> pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem <b>EQVALAN DUO</b> paste for oral use for horses	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
22.	V/MRP/16/0007	<b>Eurican DAP</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAP</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
23.	V/DCP/15/0044	<b>Eurican DAP-Lmulti</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAP-Lmulti</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui

24.	V/MRP/16/0008	<b>Eurican DAPPi</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAPPi</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
25.	V/DCP/15/0045	<b>Eurican DAPPi-Lmulti</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAPPi-Lmulti</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
26.	V/DCP/15/0046	<b>Eurican Lmulti</b> suspensija injekcijām suņiem <b>Eurican Lmulti</b> suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
27.	V/MRP/09/0028	<b>Exitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Exitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP-2014-371-Rev-01) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceuticals Co., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2005-294-Rev 02) aktīvajai vielai pirantela ebonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas prazikvantela ražotājs Shin Poong Pharmaceuticals Ltd., Koreja
28.	V/NRP/01/1417	<b>Floron solution for injection 300 mg/ml</b> šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem <b>Floron solution for injection 300 mg/ml</b> solution for injection for pigs, cattle	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.I.a.1. f Pievieno jaunu florfenikola kvalitātes kontroles vietu Nacionalni laboratorij za zdravje, okolje in hrano (NLZOH), Slovēnija; IA A.4. Florfenikola kvalitātes kontroles vietas nosaukuma maiņa no Kemijski inštitut, Slovēnija uz Kemijski inštitut, Center za validacijske tehnologije in analitiko (CVTA), Slovēnija
29.	V/NRP/98/0940	<b>Flunixin Injection</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Flunixin Injection</b> 50 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas fluniksīna meglumīna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2013-017-Rev 02 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
30.	V/MRP/18/0057	<b>Frontline Tri-Act</b> šķīdums pīlināšanai uz ādas suņi 2-5 kg <b>Frontline Tri-Act</b> spot-on solution for dogs 2-5 kg	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui

31.	V/MRP/18/0059	<b>Frontline Tri-Act</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 10-20 kg <b>Frontline Tri-Act</b> spot-on solution for dogs 10-20 kg	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
32.	V/MRP/18/0060	<b>Frontline Tri-Act</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 20-40 kg <b>Frontline Tri-Act</b> spot-on solution for dogs 20-40 kg	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
33.	V/MRP/18/0061	<b>Frontline Tri-Act</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 40 – 60 kg <b>Frontline Tri-Act</b> spot-on solution for dogs 40 – 60 kg	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
34.	V/MRP/18/0058	<b>Frontline Tri-Act</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi 5-10 kg <b>Frontline Tri-Act</b> spot-on solution for dogs 5-10 kg	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
35.	V/MRP/05/1650	<b>Gallimune 302 ND+IB+EDS</b> ūdens-eļļas emulsija injekcijai cāļiem <b>Gallimune 302 ND+IB+EDS</b> water-in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta sterilitātes testa procedūrā
36.	V/MRP/05/1650	<b>Gallimune 302 ND+IB+EDS</b> ūdens-eļļas emulsija injekcijai cāļiem <b>Gallimune 302 ND+IB+EDS</b> water-in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
37.	V/MRP/05/1649	<b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta sterilitātes testa procedūrā
38.	V/MRP/05/1649	<b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 303 ND+IB+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
39.	V/MRP/05/1648	<b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta sterilitātes testa procedūrā

40.	V/MRP/05/1648	<b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem <b>Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART</b> water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
41.	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	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
42.	V/MRP/08/1607	<b>HatchPak Avinew</b> sasaldēta suspensija izsmidzināšanai cāļiem <b>HatchPak Avinew</b> frozen nebuliser suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
43.	V/DCP/08/1603	<b>HatchPak IB H120</b> sasaldēta suspensija izsmidzināšanai cāļiem <b>HatchPak IB H120</b> frozen nebuliser suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
44.	V/MRP/09/0014	<b>Ingelvac MycoFLEX</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Ingelvac MycoFLEX</b> suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
45.	V/DCP/15/0004	<b>Ingelvac PRRSFLEX EU</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>Ingelvac PRRSFLEX EU</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
46.	V/NRP/98/0778	<b>Intramicine</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, govīm, kaķiem, kazām, suņiem, zirgiem <b>Intramicine</b> suspension for injection for sheep, pigs, cows, cats, goats, dogs, horses	Ceva Sante Animale., Francija	IB B.I.d.1.a4 Dihidrostreptomicīna sulfāta atkārtota testa perioda pagarināšana līdz 4 gadiem; IA B.III.1.a3 Iesniegts jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts No.R1-CEP 2001-393-Rev 05 par dihidrostreptomicīna sulfātu, kuru ražo North China Pharmaceutical Huasheng Co. Ltd. Ķīnā

47.	V/NRP/98/0778	<b>Intramicine</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, govīm, kaķiem, kazām, suņiem, zirgiem <b>Intramicine</b> suspension for injection for sheep, pigs, cows, cats, goats, dogs, horses	Ceva Sante Animale., Francija	IB B.II.b.5.z Izmaiņas testā, kuru piemēro gatavā produkta ražošanas laikā, dzēšot filtra integritātes testu ražošanas 5. solī un veicot to 7. solī
48.	V/NRP/02/1528	<b>Karsivan 100</b> 100 mg apvalkotās tabletes suņiem <b>Karsivan 100</b> 100 mg film-coated tablets for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.I.b.2.c Maina aktīvās vielas propentofilīna zudumu žāvējot noteikšanas metodi, lai tā atbilstu Eiropas farmakopejas sadaļai Nr. 2.2.32 ; IB B.I.b.1.z Atjauno aktīvās vielas propentofilīna specifiskācijas parametra nosaukumu un kopējo piemaisījumu maksimālās vērtības pierakstu
49.	V/NRP/02/1568	<b>Karsivan 50</b> 50 mg apvalkotās tabletes suņiem <b>Karsivan 50</b> 50 mg film-coated tablets for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.I.b.2.a. Maina aktīvās vielas propentofilīna zudumu žāvējot noteikšanas metodi, lai tā atbilstu Eiropas farmakopejas paragrāfam Nr. 2.2.32 IB B.I.b.1.z Atjauno aktīvās vielas propentofilīna specifiskācijas parametra nosaukumu un kopējo piemaisījumu maksimālās vērtības pierakstu
50.	V/MRP/12/0019	<b>Kenocidin Spray and Dip</b> 5 mg/ml šķīdums tescmens pupu iemērkšanai/aerosols tescmens pupu apstrādei slaucamās govīm <b>Kenocidin Spray and Dip</b> 5 mg/ml teat dip / teat spray solution for dairy cows	Cid Lines NV, Beļģija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Elien CLAEYS un tās vietnieks Ine VANDEWINCKELE
51.	V/MRP/11/0047	<b>Kenocidin</b> 5 mg/ml šķīdums tescmens pupu iemērkšanai liellopiem <b>Kenocidin</b> 5 mg/ml teat dip solution for cattle	Cid Lines NV, Beļģija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Elien CLAEYS un tās vietnieks Ine VANDEWINCKELE
52.	V/NRP/96/0343	<b>Metricure</b> 500 mg suspensija ievadīšanai dzemdē liellopiem <b>Metricure</b> 500 mg intrauterine suspension for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.b.3.a Ieviesta jauna alternatīva palešu izvietošana sistēma galaprodukta apstarošanai; IA B.II.b.3.a Palielināta apstarošanas iekārtas jauda un nomainīts nosaukums no JS9000 uz JS9100
53.	V/NRP/95/0178	<b>Nobilis IB+G+ND</b> ūdens-eļļas emulsija injekcijai vistām <b>Nobilis IB+G+ND</b> water-in oil emulsion for injection for chickens	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IB B.I.b.2. a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas ražošanas procesā, IBDV antigēnās masas ELISA optimizācija



54.	V/NRP/95/0179	<b>Nobilis REO+IB+G+ND</b> emulsija injekcijām vistām <b>Nobilis REO+IB+G+ND</b> emulsion for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.I.b.2. a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas ražošanas procesā, IBDV antigēnās masas ELISA optimizācija
55.	V/NRP/03/1535	<b>Nobilis RT+IBmulti+G+ND</b> emulsija injekcijām vistām <b>Nobilis RT+IBmulti+G+ND</b> emulsion for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.I.b.2. a Nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas ražošanas procesā, IBDV antigēnās masas ELISA optimizācija
56.	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	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai prednizolona acetātam (R1-CEP-2000-025 Rev 05.) no pašreiz apstiprināta ražotāja Sanofi Chimie, Francija.; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai mikonazola nitrātam (R1-CEP-1998-146 Rev 03) no pašreiz apstiprināta ražotāja FDC Limited, Indija.
57.	V/DCP/19/0079	<b>Pergoquin</b> 1 mg tabletes zirgiem <b>Pergoquin</b> 1 mg tablets for horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (No. R1-CEP 2004-161-Rev 02) aktīvajai vielai pergolīda mesilātam no pašreiz apstiprināta ražotāja OLON S.P.A., Itālija; IB C.II.7.b Jauns farmakovigilances sistēmas atbildīgais uzņēmums Richter Pharma AG, Austrija
58.	V/NRP/96/0296	<b>Perlutex</b> 5 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Perlutex</b> 5 mg tablets for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.II.b.2c2 Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana ar Haupt Pharma Münster GmbH. Vācijā, ieskaitot sērijas testēšanu; IA B.II.b.2.a Sērijas mikrobioloģiskās testēšanas vietas aizstāšana ar Umweltlabor ACB GmbH. Vācijā
59.	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	IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP- 2014-371-Rev-01) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceuticals Co., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2005-294-Rev 02) aktīvajai vielai pirantela ebonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas prazikvantela ražotājs Shin Poong Pharmaceuticals Ltd., Koreja

60.	V/MRP/12/0061	<b>Prazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Prazitel Plus XL</b> tablets for 60ogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2005-294-Rev 02) aktīvajai vielai pirantela ebonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas prazikvantela ražotājs Shin Poong Pharmaceuticals Ltd., Koreja; IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP-2014-371-Rev-01) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceuticals Co., Ķīna
61.	V/MRP/09/0027	<b>Prazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Prazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IA B.III.1.a3 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R0-CEP-2014-371-Rev-01) aktīvajai vielai prazikvantelam no jauna ražotāja Jiangsu Chengxin Pharmaceuticals Co., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2005-294-Rev 02) aktīvajai vielai pirantela ebonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas prazikvantela ražotājs Shin Poong Pharmaceuticals Ltd., Koreja
62.	V/DCP/17/0011	<b>Regumate Porcine</b> 4 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām <b>Regumate Porcine</b> 4 mg/ml solution for oral use for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.I.a.2.e Nelielas izmaiņas reaģenta izvēlē aktīvās vielas altrenogesta ASMF slēgtajā daļā no ražotāja Aspen Oss B.V., Nīderlande ; IB B.I.a.2.e Nelielas izmaiņas pirmajos ražošanas procesa soļos aktīvās vielas altrenogesta ASMF slēgtajā daļā no ražotāja Aspen Oss B.V., Nīderlande ; IB B.I.d.1.a.4 Pagarina atkārtotas testēšanas periodu aktīvajai vielai altrenogestam no ražotāja Aspen Oss B.V., Nīderlande no 24 mēnešiem uz 60 mēnešiem; IB B.I.d.1.b.3 Maina aktīvās vielas altrenogesta no ražotāja Aspen Oss B.V., Nīderlande uzglabāšanas apstākļus ; IA B.I.b.1.b Sašaurina aktīvās vielas altrenogesta piemaisījumu pieļaujamās robežas; IA B.I.b.1.d Dzēš no aktīvās vielas altrenogesta specifikācijas parametriem smago metālu noteikšanu; IA B.I.b.2.a Atjauno aktīvās vielas altrenogesta piemaisījumu atlikušo šķīdinātāju noteikšanas testa metodi
63.	V/DCP/15/0007	<b>ReproCyc PRRS EU</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām <b>ReproCyc PRRS EU</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui

64.	V/DCP/20/0013	<b>Sedanol</b> 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām <b>Sedanol</b> 40 mg/ml solution for injection for pigs	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.I.9. c Administratīvas izmaiņas Detalizētā farmakovigilances sistēmas aprakstā (DFSA)
65.	V/DCP/18/0031	<b>Tialin</b> 125 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām <b>Tialin</b> 125 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA A.7. Sadarbības pārtraukšana ar aktīvās vielas ražotāju Ningxia Tairui Pharmaceutical Co. Ltd. ; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai tiamulīna hidrogēna fumarātam (R1-CEP 2010-313-Rev 02) no pašreiz apstiprināta ražotāja Sunny Biotech Hangzhou Co. Ltd., Ķīna.
66.	V/DCP/18/0031	<b>Tialin</b> 125 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām <b>Tialin</b> 125 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA A.7. Sadarbības pārtraukšana ar aktīvās vielas ražotāju Macfarlan Smith Limited, Anglija.
67.	V/DCP/18/0032	<b>Tialin</b> 250 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām <b>Tialin</b> 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA A.7. Sadarbības pārtraukšana ar aktīvās vielas ražotāju Ningxia Tairui Pharmaceutical Co. Ltd.; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu aktīvai vielai tiamulīna hidrogēna fumarātam (R1-CEP 2010-313-Rev 02) no pašreiz apstiprināta ražotāja Sunny Biotech Hangzhou Co. Ltd., Ķīna.
68.	V/DCP/18/0032	<b>Tialin</b> 250 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām <b>Tialin</b> 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IA A.7. Sadarbības pārtraukšana ar aktīvās vielas ražotāju Macfarlan Smith Limited, Anglija.
69.	V/MRP/14/0071	<b>Tylogran</b> 1000 mg/g granulas lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu cūkām, lopiem (teļiem), tītariem, vistām <b>Tylogran</b> 1000 mg/g granules for use in drinking water/milk for pigs, cattle (calf), turkeys, chickens	Dopharma Research B.V., Nīderlande	IB B.II.e.5.d Pievieno jaunu 550 g konteineru (securitainer) iepakojumu.; IA B.II.e.4.a Izmaiņas konteineru (securitainer) iepakojuma izmēros.

70.	V/MRP/08/1587	<b>Ubrolexin</b> suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Ubrolexin</b> intramammary suspension for cattle	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
71.	V/MRP/06/1668	<b>Versiguard Rabies</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, kazām, liellopiem, mājas sesks, suņiem, zirgiem <b>Versiguard Rabies</b> suspension for injection for sheep, pigs, cats, goats, cattle, ferrets, dogs, horses	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA A.7. Svītroti izejvielu piegādātāji - PAA Laboratories GMBH un Rocky Mountain Biologicals Inc.; IA B.III.1.b3 Iesniegti atjaunotie Eiropas Farmakopejas TSE atbilstības sertifikāti (R1-CEP 2000-076 rev 04;R1-CEP 2001-190 rev 04;R1-CEP 2000-080 rev 05) teļu embriju serumam no pašreiz apstiprināta ražotāja Cytiva - Hyclone Laboratories LLC, ASV; IB C.I.z Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējumā un lietošanas instrukcijā, atjaunot zāļu informāciju atbilstoši QRD 8.1. standartformas versijai
72.	V/MRP/15/0014	<b>Vetmedin S</b> 10 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin S</b> 10 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
73.	V/MRP/15/0011	<b>Vetmedin S</b> 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin S</b> 1.25 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
74.	V/MRP/15/0012	<b>Vetmedin S</b> 2.5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin S</b> 2.5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
75.	V/MRP/15/0013	<b>Vetmedin S</b> 5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin S</b> 5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
76.	V/DCP/13/0045	<b>Vetmedin</b> 10 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin</b> 10 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
77.	V/DCP/11/0010	<b>Vetmedin</b> 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin</b> 1.25 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui

78.	V/DCP/11/0011	<b>Vetmedin</b> 2.5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin</b> 2.5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
79.	V/DCP/11/0012	<b>Vetmedin</b> 5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin</b> 5 mg chewable tablets for dogs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA C.I.9. a Jauna atbildīgā persona par farmakovigilanci Mr. Rondeep Bhui
80.	V/DCP/18/0014	<b>Zelys</b> 10 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Zelys</b> 10 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.I.b.2. a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas pimobendāna ražošanas procesā
81.	V/DCP/18/0012	<b>Zelys</b> 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Zelys</b> 1.25 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.I.b.2. a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas pimobendāna ražošanas procesā
82.	V/DCP/18/0013	<b>Zelys</b> 5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Zelys</b> 5 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.I.b.2. a Nelielas izmaiņas aktīvās vielas pimobendāna ražošanas procesā