

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/MRP/19/0057	Animeloxan 20 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Animeloxan 20 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	aniMedica GmbH, Vācija	IB B.III.1.a5 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2009-184-Rev 00) nesterilai aktīvai vielai, kas tiek izmantota sterilā medikamentā, meloksikamam, kur ūdens tiek lietots pēdējā sintēzes solī un materiāls netiek apstiprināts kā brīvs no endotoksīniem, pievienojot papildus ražotāju Sun Pharmaceutical Industries Ltd, Indija
2.	V/DCP/15/0037	Ataxxa 1250 mg/250 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi no 10 kg līdz 25 kg Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.e.5a1 Pievieno jaunu gatavā produkta iepakojuma vienību - 3 pipetes
3.	V/DCP/15/0035	Ataxxa 200 mg/40 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi līdz 4 kg Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.e.5a1 Pievieno jaunu gatavā produkta iepakojuma vienību - 3 pipetes
4.	V/DCP/15/0038	Ataxxa 2000 mg/400 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi virs 25 kg Ataxxa 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.e.5a1 Pievieno jaunu gatavā produkta iepakojuma vienību - 3 pipetes
5.	V/DCP/15/0036	Ataxxa 500 mg/100 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņi no 4 kg līdz 10 kg Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.e.5a1 Pievieno jaunu gatavā produkta iepakojuma vienību - 3 pipetes
6.	V/DCP/18/0017	Avishield ND B1 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai/lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām Avishield ND B1 lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens	GENERA Inc., Horvātija	IB B.II.d.2.d Izmaiņas testa procedūrā aktīvās vielas identifikācijai galaproduktā, svītrots vīrusa neitralizācijas tests
7.	V/NRP/02/1524	Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem Bovilis BVD suspension for injection for cattle	Intervet International BV, Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana

8.	V/MRP/06/1675	Bovilis IBR marker inac. suspensija injekcijām govīm Bovilis IBR marker inac. suspension for injection for cows	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
9.	V/NRP/02/1525	Bovilis IBR Marker live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem Bovilis IBR Marker live lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
10.	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	IB B.II.f.1a1 Samazina derīguma termiņu veterinārajām zālēm izplatīšanai paredzētajā iepakojumā 10 ml, 20 ml, 50 ml un 100 ml flakoniem no 30 mēnešiem uz 2 gadiem
11.	V/NRP/97/0576	Calciject 40 CM šķīdums injekcijām liellopiem Calciject 40 CM solution for injection for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas galaprodukta testa procedūrā
12.	V/NRP/97/0576	Calciject 40 CM šķīdums injekcijām liellopiem Calciject 40 CM solution for injection for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.III.1.a5 Pievieno jaunu ar Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-068-Rev 00 pamatotu aktīvās vielas kalcija glikonāta ražotāju Zhejiang Ruibang Laboratories, Ķīna; IB B.III.1.a5 Pievieno jaunu ar Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2008-310-Rev 02 pamatotu aktīvās vielas borskābes ražotāju Borax Francais, Francija
13.	V/DCP/15/0022	Canicaral vet 160 mg tabletes suņiem Canicaral vet 160 mg tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IB B.I.a.1. h B.I.z - atjauno aktīvās vielas carprofēna pamatlietu, kas tika pieprasīts pēc pārreģistrācijas procedūras (NL/V/0191/001-002/R/001)
14.	V/DCP/15/0021	Canicaral vet 40 mg tabletes suņiem Canicaral vet 40 mg tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IB B.I.a.1. h B.I.z - atjauno aktīvās vielas carprofēna pamatlietu, kas tika pieprasīts pēc pārreģistrācijas procedūras (NL/V/0191/001-002/R/001)
15.	V/DCP/21/0013	Cepralock 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Cepralock 2.6 g intramammary suspension for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.II.b.1.f Pievieno jaunu ražošanas vietu, kur notiek sterilizācija, Synergy Health Däniken AG, Šveice

16.	V/NRP/02/1472	Chan Pen Strep suspensija injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Chan Pen Strep suspension for injection for sheep, pigs, cattle	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited, Īrija	IB B.II.b.1.f Ražošanas vietas, kur veic korķīšu sterilizācija ar gamma stariem, pievienošana; IA B.II.b.3.a Nelielas galaprodukta ražošanas procesa izmaiņas, pievienojot jaunu korķīšu sterilizācijas metodi
17.	V/NRP/98/0804	Colvasone 2 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Colvasone 2 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a1 Pievieno jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu par deksametazona nātrija fosfātu no pašreiz apstiprināta ražotāja
18.	V/NRP/98/0804	Colvasone 2 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Colvasone 2 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.b.4.a Galaprodukta sērijas apjoma palielināšana no 200 l uz 1000 l; IB B.II.b.4.a Galaprodukta sērijas apjoma palielināšana no 200 l uz 2000 l; IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas ražošanas procesā izlaižot sākotnējo soli; IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas ražošanas procesā pievienojot ūdeni ; IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas ražošanas procesā ieviešot samazinātu maisīšanas laiku ražojot 2000 l sērijas apjomu; IB B.II.b.3.a I Nelielas izmaiņas ražošanas procesā samazinot maisīšanas laiku; IB B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas ražošanas procesā nomainot sākotnējās filtrācijas filtru; IB B.II.b.1.f Pievienota jauna ražošanas vieta Ziemeļīrijā; IA B.II.b.1.a Pievienota jauna sekundārās iepakojšanas vieta Ziemeļīrijā
19.	V/NRP/98/0804	Colvasone 2 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Colvasone 2 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2. c Lielbritānijas farmakopejā ietilpstošās specifiskācijas izmaiņas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai nātrija dihidrogēnfosfātam; IA B.III.2. c Lielbritānijas farmakopejā ietilpstošās specifiskācijas izmaiņas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai dinātrija hidrogēnfosfātam; IA B.III.2. c Lielbritānijas farmakopejā ietilpstošās specifiskācijas izmaiņas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai dinātrija edetātam; IA B.III.2. c Lielbritānijas farmakopejā ietilpstošās specifiskācijas izmaiņas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai benzilspirtam; IA B.III.2. c Lielbritānijas farmakopejā ietilpstošās specifiskācijas izmaiņas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai ūdenim injekcijām
20.	V/DCP/20/0041	Draxxin Plus šķīdums injekcijām liellopiem Draxxin Plus solution for injection for cattle	Zoetis Belgium SA., Beļģija	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2009-340-Rev 01 aktīvajai vielai ketoprofēnam no pašlaik apstiprināta ražotāja Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija

21.	V/DCP/08/1617	Enroxil Flavour 15 mg tabletes kaķiem, suņiem Enroxil Flavour 15 mg tablets for cats, dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrās
22.	V/DCP/08/1619	Enroxil Flavour 150 mg tabletes suņiem Enroxil Flavour 150 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrās
23.	V/DCP/08/1618	Enroxil Flavour 50 mg tabletes suņiem Enroxil Flavour 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrās
24.	V/DCP/18/0009	Gallifen 200 mg/ml suspensija lietošanai ar dzeramo ūdeni fazāniem, vistām Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pheasants, chickens	Huvepharma NV, Beļģija	IA B.III.1.a1 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2013-184-Rev 00) aktīvajai vielai fenbendazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja LASA SUPERGENERICS LTD., Indija
25.	V/MRP/05/1650	Gallimune 302 ND+IB+EDS ūdens-eļļas emulsija injekcijai cāļiem Gallimune 302 ND+IB+EDS water-in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.e.2.z Iradiācijas metodi pievieno kā alternatīvu polipropilēna pudeļu sterilizācijas metodi
26.	V/MRP/05/1649	Gallimune 303 ND+IB+ART eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem Gallimune 303 ND+IB+ART water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.e.2.z Iradiācijas metodi pievieno kā alternatīvu polipropilēna pudeļu sterilizācijas metodi
27.	V/MRP/05/1648	Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART eļļas - ūdens emulsija injekcijām cāļiem Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART water in oil emulsion for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.e.2.z Iradiācijas metodi pievieno kā alternatīvu polipropilēna pudeļu sterilizācijas metodi
28.	V/MRP/93/0152	Linco-Spectin 100 pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, mājputniem Linco-Spectin 100 powder for use in drinking water for pigs, poultry	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas linkomicīna hidrohlorīda Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-168-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Xinyu Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna

29.	V/DCP/15/0006	Mitex ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija kaķiem, suņiem Mitex ear drops and cutaneous suspension for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	IB B.II.a.1.b B.II.z Iesniedz licences pieteikuma dublikātu
30.	V/NRP/00/1117	Nobilis CAV P4 liofilizāts suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Nobilis CAV P4 lyophilisate for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
31.	V/NRP/95/0178	Nobilis IB+G+ND ūdens-eļļas emulsija injekcijai vistām Nobilis IB+G+ND water-in oil emulsion for injection for chickens	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
32.	V/NRP/95/0166	Nobilis Reo 1133 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Nobilis Reo 1133 lyophilisate and solvent for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
33.	V/NRP/95/0179	Nobilis REO+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām Nobilis REO+IB+G+ND emulsion for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
34.	V/MRP/05/1622	Nobilis Rhino CV liofilizāts suspensijas pagatavošanai okulonazālai aplikācijai vai izsmidzināšanai vistām Nobilis Rhino CV lyophilisate for suspension for ocular or spray application for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
35.	V/NRP/02/1467	Nobilis Rismavac + CA126 suspensija un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Nobilis Rismavac + CA126 suspension and solvent for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana

36.	V/NRP/95/0164	Nobilis Rismavac suspensija un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Nobilis Rismavac suspension and solvent for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
37.	V/NRP/03/1535	Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsion for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
38.	V/MRP/15/0010	Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām vistām Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
39.	V/NRP/03/1559	Nobilis TRT inac emulsija injekcijām tītarēm, vistām Nobilis TRT inac emulsion for injection for turkeys, chickens	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
40.	V/NRP/94/0177	Nobivac DHP liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem Nobivac DHP lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
41.	V/NRP/93/0047	Nobivac DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem Nobivac DHPPi lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
42.	V/MRP/08/1570	Nobivac Ducat liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem Nobivac Ducat lyophilisate and solvent for suspension for injection for cats	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana

43.	V/NRP/02/1487	Nobivac KC liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai pilināšanai degunā suņiem Nobivac KC lyophilisate and solvent for suspension for nasal drops for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
44.	V/NRP/93/0049	Nobivac Puppy DP liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem Nobivac Puppy DP lyophilisate and solvent for solution for injection for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
45.	V/MRP/07/1709	Nobivac Tricat Trio liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem Nobivac Tricat Trio lyophilisate and solvent for suspension for injection for cats	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
46.	V/DCP/18/0063	Noroclav suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Noroclav intramammary suspension for lactating cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a2 Atjauno Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2002-108-Rev 04) aktīvajai vielai, prednizolonam, no pašreiz apstiprināta ražotāja Tianjin Tianyao Pharmaceuticals Co. Ltd., Ķīna
47.	V/NRP/96/0443	Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm Noroclox DC 500 mg intramammary suspension for cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas galprodukta testa procedūrā; IB B.II.e.4.c Nelielas injektora un virzuļa izmēra izmaiņas
48.	V/MRP/21/0038	Octacillin 800 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām Octacillin 800 mg/g powder for use in drinking water for pigs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a3 Pievieno jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (Nr. R1-CEP 2007-315-Rev 02) aktīvai vielai amoksicilīna trihidrātam no jauna ražotāja Inner Mongolia Changsheng Pharmaceutical Co. Ltd., Mongolija
49.	V/NRP/98/0813	Opticlox eye ointment 167 mg/g acu ziede aitām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Opticlox eye ointment 167 mg/g eye ointment for sheep, cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.d.2.d Atjauno galprodukta sterilitātes noteikšanas metodi

50.	V/NRP/98/0813	Opticlox eye ointment 167 mg/g acu ziede aitām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Opticlox eye ointment 167 mg/g eye ointment for sheep, cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.d.2.d Atjauno galaprodukta ķīmisko analīžu metodes
51.	V/DCP/18/0011	Pigfen 200 mg/ml suspensija lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām Pigfen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pigs	Huvepharma NV, Beļģija	IA B.III.1.a1 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2013-184-Rev 00) aktīvajai vielai fenbendazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja LASA SUPERGENERICS LTD., Indija
52.	V/DCP/15/0033	Pigfen 40 mg/g granulas cūkām Pigfen 40 mg/g granules for pigs	Huvepharma NV, Beļģija	IA B.III.1.a1 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2013-184-Rev 00) aktīvajai vielai fenbendazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja LASA SUPERGENERICS LTD., Indija
53.	V/DCP/16/0035	Pigfen 40 mg/g premikss ārstnieciskās barības pagatavošanai cūkām Pigfen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs	Huvepharma NV, Beļģija	IA B.III.1.a1 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2013-184-Rev 00) aktīvajai vielai fenbendazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja LASA SUPERGENERICS LTD., Indija
54.	V/MRP/15/0063	Pimocard 10 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 10 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB B.I.a.1.z Pievieno jaunu izejvielas ražotāju aktīvās vielas pimobendāna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IA B.I.a.3. a Palielina aktīvās vielas pimobendāna sērijas apjomu no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IA B.I.b.1. d Dzēš nebūtisku ASMF specifiskācijas parametru aktīvajai vielai pimobendānam no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IB B.I.d.1.a4 Pagarina aktīvās vielas pimobendāna no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija atkārtotas testēšanas periodu no 2 gadiem uz 5 gadiem;
55.	V/MRP/15/0060	Pimocard 1.25 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 1.25 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA B.I.a.3. a Palielina aktīvās vielas pimobendāna sērijas apjomu no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IA B.I.b.1. d Dzēš nebūtisku ASMF specifiskācijas parametru aktīvajai vielai pimobendānam no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IB B.I.d.1.a4 Pagarina aktīvās vielas pimobendāna no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija atkārtotas testēšanas periodu no 2 gadiem uz 5 gadiem; IB B.I.a.1.z Pievieno jaunu izejvielas ražotāju aktīvās vielas pimobendāna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija

56.	V/MRP/15/0061	Pimocard 2.5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 2.5 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B. V., Nīderlande	IA B.I.a.3. a Palielina aktīvās vielas pimobendāna sērijas apjomu no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IA B.I.b.1. d Dzēš nebūtisku ASMF specifiskācijas parametru aktīvajai vielai pimobendānam no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija; ; IB B.I.a.1.z Pievieno jaunu izejvielas ražotāju aktīvās vielas pimobendāna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IB B.I.d.1.a4 Pagarina aktīvās vielas pimobendāna no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija atkārtotas testēšanas periodu no 2 gadiem uz 5 gadiem;
57.	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	IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas ražošanas procesā; IB B.II.e.1a2 Izmaiņas primārā iepakojuma - pudelītēm un to vāciņiem - piegādātājā; IB B.II.d.2.d Izmaiņas gatavā produkta tilpuma testa procedūrā ; IA B.II.c.1.a Izmaiņas steviola glicosīda (E960) aprakstā
58.	V/MRP/15/0062	Pimocard 5 mg aromatizētas tabletes suņiem Pimocard 5 mg flavoured tablets for dogs	Eurovet Animal Health B. V., Nīderlande	IB B.I.a.1.z Pievieno jaunu izejvielas ražotāju aktīvās vielas pimobendāna ASMF no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija; IB B.I.d.1.a4 Pagarina aktīvās vielas pimobendāna no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija atkārtotas testēšanas periodu no 2 gadiem uz 5 gadiem;; IA B.I.a.3. a Palielina aktīvās vielas pimobendāna sērijas apjomu no pašlaik apstiprināta, ar ASMF pamatota ražotāja JSC Grindeks, Latvija;; IA B.I.b.1. d Dzēš nebūtisku ASMF specifiskācijas parametru aktīvajai vielai pimobendānam no pašlaik apstiprināta ražotāja JSC Grindeks, Latvija;
59.	V/NRP/93/0037	Porcilis Begonia liofilizāts suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām Porcilis Begonia lyophilisate for suspension for injection for pigs	Intervet International B. V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
60.	V/NRP/96/0378	Porcilis Ery + Parvo suspensija injekcijām cūkām Porcilis Ery + Parvo suspension for injection for pigs	Intervet International B. V., Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
61.	V/DCP/19/0081	Porcilis Lawsonia Liofilizāts un šķīdinātājs emulsijas injekcijām pagatavošanai cūkām Porcilis Lawsonia Lyophilisate and solvent for emulsion for injection for pigs	Intervet International B. V., Nīderlande	IB B.II.f.1b1 Pagarināts derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā šķīdinātājam no 24 uz 36 mēnešiem

62.	V/NRP/01/1401	Porcilis PRRS liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām Porcilis PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs	Intervet International Booxmer, Nīderlande	IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses atjaunināšana
63.	V/MRP/07/1696	Resflor šķīdums injekcijām liellopiem Resflor solution for injection for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.e.2.b Nelielas izmaiņas specifikācijā, kuru izmanto testējot stikla flakonu aizbāžņus
64.	V/NRP/96/0412	Surolan suspensija ārīgai lietošanai kaķiem, suņiem Surolan suspension for external use for cats, dogs	Elanco GmbH, Vācija	IA A.4. Izmaiņas mikonazola nitrāta kvalitātes kontroles vietas adresē; IB A.5. a Izmaiņas par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja adresē
65.	V/MRP/05/1662	Thoro VAX vet. emulsija injekcijām cūkām Thoro VAX vet. emulsion for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas sterilitātes testa procedūrā, atbilstoši Ph. Eur. 2.6.1. monogrāfijai