

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/NRP/96/0293	Canaural ausu pilieni, suspensija kaķiem, suņiem Canaural ear drops, suspension for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.III.1.a2 Iesniegts atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts nistatīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja
2.	V/NRP/96/0415	Flubenol KH 44 mg/ml pasta iekšķīgai lietošanai kaķiem, suņiem Flubenol KH 44 mg/ml paste for oral use for cats, dogs	Elanco GmbH, Vācija	IB A.5. a Izmaiņas par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja adresē
3.	V/NRP/18/0026	Glucosol 400 mg/ml šķīdums infūzijām aitām, liellopiem Glucosol 400 mg/ml solution for infusion for sheep, cattle	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	IB C.II.6.b Izmaiņas, lai sadalītu atsevišķās daļās apvienoto lietošanas instrukcijas un marķējuma tekstu
4.	V/NRP/96/0344	Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm Mastijet Forte intramammary suspension for lactating cows	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu par bacitracīnu no pašreiz apstiprināta ražotāja; IB B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu par neomicīna sulfātu un tetraciklīna hlorīdu no pašreiz apstiprināta ražotāja; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu par prednizolonu (mikronizētu, process 2) un prednizolonu no pašreiz apstiprināta ražotāja
5.	V/NRP/96/0344	Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm Mastijet Forte intramammary suspension for lactating cows	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu par neomicīna sulfātu no pašreiz apstiprināta ražotāja; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu par tetraciklīna hidrohlorīdu no pašreiz apstiprināta ražotāja; ; IA B.III.1.a 4 Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana prednizolonam ; IA B.I.b.1. c Pievieno jaunu specifiskācijas parametru neomicīna sulfātam kopā ar atbilstīgu testa metodi