

## 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/96/0260	<b>Albadry Plus</b> suspensija ievadīšanai tesmenī govīm <b>Albadry Plus</b> intramammary suspension for cows	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas benzilpenicilīna prokaīna sāls monohidrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1995-033-Rev 04 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz GmbH, Austrija
2.	V/MRP/11/0044	<b>Alvegesic vet.</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem, zirgiem <b>Alvegesic vet.</b> 10 mg/ml solution for injection for cats, dogs, horses	V.M.D. n.v., Beļģija	IA B.II.b.2.a Pievieno sērijas pārbaudes/testēšanas vietu Sanochemia Pharmazeutika AG, Austrija
3.	V/NRP/01/1329	<b>Avinew</b> liofilizāts intraokulārai, intranazālai, iekšķīgai lietošanai vistām <b>Avinew</b> lyophilizate for intraocular, intranasal and oral use for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
4.	V/NRP/93/0024	<b>Bayvarol</b> 3.6 mg sloksnītes ievietošanai bišu stropā medus bitēm <b>Bayvarol</b> 3.6 mg bee-hive strip for honey bees	Bayer Animal Health , Vācija	IB C.z Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, iekļaujot ieteikumus par šo veterināro zāļu lietošanu kā daļu no integrētas varru apkarošanas programmas
5.	V/NRP/11/0049	<b>Bimastat</b> suspensija iekšķīgai lietošanai liellopiem <b>Bimastat</b> suspension for oral use for cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
6.	V/NRP/07/1703	<b>Bimectin</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Bimectin</b> 10 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com

7.	V/NRP/04/1631	<b>Bimectin</b> 18.7 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem <b>Bimectin</b> 18.7 mg/g paste for oral use for horses	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
8.	V/NRP/96/0318	<b>Bimoxyl LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Bimoxyl LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
9.	V/NRP/02/1488	<b>Bioral H 120</b> liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām <b>Bioral H 120</b> lyophilizate for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Meril SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
10.	V/DCP/19/0015	<b>BIOSUIS ParvoEry</b> suspensija injekcijām cūkām <b>BIOSUIS ParvoEry</b> suspension for injection for pigs	Bioveta, a.s., Čehija	IA B.III.2. b No galaprodukta pārbaudes metodēm svītrots svešas izcelsmes piemaisījumu noteikšanas tests
11.	V/DCP/15/0050	<b>Cefaseptin</b> 300 mg tabletes suņiem <b>Cefaseptin</b> 300 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP-1997-007 Rev 07) aktīvajai vielai no pašreiz apstiprināta ražotāja CENTRIENT PHARMACEUTICALS NETHERLANDS B.V, Nīderlande
12.	V/DCP/15/0050	<b>Cefaseptin</b> 300 mg tabletes suņiem <b>Cefaseptin</b> 300 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 1996-099-Rev 03) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja ACS DOBFAR SpA, Itālija
13.	V/DCP/15/0049	<b>Cefaseptin</b> 75 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Cefaseptin</b> 75 mg tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP-1997-007 Rev 07) aktīvajai vielai no pašreiz apstiprināta ražotāja CENTRIENT PHARMACEUTICALS NETHERLANDS B.V, Nīderlande
14.	V/DCP/15/0049	<b>Cefaseptin</b> 75 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Cefaseptin</b> 75 mg tablets for cats, dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 1996-099-Rev 03) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja ACS DOBFAR SpA, Itālija

15.	V/DCP/15/0051	<b>Cefaseptin</b> 750 mg tabletes suņiem <b>Cefaseptin</b> 750 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP-1997-007 Rev 07) aktīvajai vielai no pašreiz apstiprināta ražotāja CENTRIENT PHARMACEUTICALS NETHERLANDS B.V, Nīderlande
16.	V/DCP/15/0051	<b>Cefaseptin</b> 750 mg tabletes suņiem <b>Cefaseptin</b> 750 mg tablets for dogs	Vetoquinol S.A., Francija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 1996-099-Rev 03) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja ACS DOBFAR SpA, Itālija
17.	V/NRP/17/0009	<b>Cestal Plus</b> košļājamās tabletes suņiem <b>Cestal Plus</b> chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale., Francija	IA C.I.9. a IB Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Karen Quine uz Aline Jean
18.	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.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 00)aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01)aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
19.	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.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 00)aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2012-159-Rev 01)aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
20.	V/DCP/17/0010	<b>Dehinel</b> tabletes kaķiem <b>Dehinel</b> tablets for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazikvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159-Rev 00 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazikvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
21.	V/DCP/12/0053	<b>Dexa-ject</b> 2 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Dexa-ject</b> 2 mg/ml solution for injection for pigs, cats, cattle, dogs, horses	Dopharma Research B.V. , Nīderlande	IB B.III.1.a.5 Iesniedz jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2006-184-Rev 00) nesterilai aktīvai vielai deksametazona nātrija fosfātam - Symbiotica Speciality Ingredients Sdn. Bhd., Malaizija

22.	V/NRP/15/0053	<b>Dinolytic</b> 12.5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem <b>Dinolytic</b> 12.5 mg/ml solution for injection for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA C.I.1. a Pagarina zāļu ierobežojuma periodu liellopiem un cūkām: gaļai un blakusproduktiem no 1 dienas uz 2 dienām
23.	V/NRP/93/0031	<b>Dinolytic</b> 5 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Dinolytic</b> 5 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA C.I.1. a Pagarina zāļu ierobežojuma periodu liellopiem un cūkām: gaļai un blakusproduktiem no 1 dienas uz 2 dienām
24.	V/DCP/20/0036	<b>Emdofloxin</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Emdofloxin</b> 50 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Emdoka bvba, Beļģija	IA B.III.1.a.3 Pievieno jaunu aktīvās vielas fluniksīna meglumīna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2016-099-Rev 01 no jauna ražotāja Shandong Lukang Shelile Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
25.	V/DCP/12/0026	<b>Enrotron</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem <b>Enrotron</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	aniMedica GmbH, Vācija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas enrofloksacīna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2013-086-Rev 00 no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
26.	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 A.5. b Gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņā no "Merial SAS" uz "Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS"; IB B.II.a.6. Tiek izņemts stikla flakons atšķaidītājam
27.	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 B.III.1.b3 Atjaunota TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par FBS no jau apstiprināta ražotāja (R1-CEP-2000-076-Rev 04); IA B.III.1.b3 Atjaunota TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par NBS no jau apstiprināta ražotāja (R1-CEP-2001-190-Rev 04)
28.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
29.	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 A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija

30.	V/NRP/95/0197	<b>Eurican DAP-LR</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAP-LR</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija
31.	V/NRP/95/0197	<b>Eurican DAP-LR</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAP-LR</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
32.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
33.	V/NRP/02/1414	<b>Eurican DAPPi-L</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAPPi-L</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija
34.	V/NRP/02/1414	<b>Eurican DAPPi-L</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAPPi-L</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
35.	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 A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija

36.	V/NRP/02/1415	<b>Eurican DAPPi-LR</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAPPi-LR</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija
37.	V/NRP/02/1415	<b>Eurican DAPPi-LR</b> liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem <b>Eurican DAPPi-LR</b> lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
38.	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 A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija
39.	V/NRP/08/1593	<b>Ezeepour</b> 25 mg/ml šķīdums ārīgai lietošanai liellopiem <b>Ezeepour</b> 25 mg/ml solution for external use for cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontakinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie- pharmacovigilance@bimeda.com
40.	V/NRP/98/0903	<b>Frontline Spot-on Cat</b> 50 mg šķīdums ārīgai lietošanai kaķiem <b>Frontline Spot-on Cat</b> 50 mg solution for external use for cats	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.e.1a.2 Pievieno jaunu primārā iepakojuma pipetes apvalka un pārklājuma materiālu
41.	V/NRP/98/0902	<b>Frontline Spot-on Dog S; M; L; XL</b> šķīdums ārīgai lietošanai suņiem <b>Frontline Spot-on Dog S; M; L; XL</b> solution for external use for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IB B.II.e.1a.2 Pievieno jaunu primārā iepakojuma pipetes apvalka un pārklājuma materiālu
42.	V/MRP/18/0057	<b>Frontline Tri-Act</b> šķīdums pilināšanai 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 A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses maiņa: McLaughlin Gormley King Company, 325 Aspen Lane North, Brooklyn Park, Minneapolis, MN 55428, Amerikas Savienotās Valstis
43.	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 A.4. Aktīvās vielas ražotāja adreses maiņa: McLaughlin Gormley King Company, 325 Aspen Lane North, Brooklyn Park, Minneapolis, MN 55428, Amerikas Savienotās Valstis

44.	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 A.4. Aktīvās vielas ražotāja adrese maiņa: McLaughlin Gormley King Company, 325 Aspen Lane North, Brooklyn Park, Minneapolis, MN 55428, Amerikas Savienotās Valstis
45.	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 A.4. Aktīvās vielas ražotāja adrese maiņa: McLaughlin Gormley King Company, 325 Aspen Lane North, Brooklyn Park, Minneapolis, MN 55428, Amerikas Savienotās Valstis
46.	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 A.4. Aktīvās vielas ražotāja adrese maiņa: McLaughlin Gormley King Company, 325 Aspen Lane North, Brooklyn Park, Minneapolis, MN 55428, Amerikas Savienotās Valstis
47.	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 A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija
48.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs “Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
49.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs “Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
50.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs “Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
51.	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 A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija
52.	V/NRP/01/1406	<b>Gallivac IBD</b> liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām <b>Gallivac IBD</b> lyophilizate for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs “Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija

53.	V/DCP/20/0048	<b>Gastrobim</b> 370 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem <b>Gastrobim</b> 370 mg/g paste for oral use for horses	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
54.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
55.	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 A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
56.	V/MRP/16/0025	<b>HuveGuard MMAT</b> suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām <b>HuveGuard MMAT</b> suspension for oral suspension for chickens	Huvepharma NV, Beļģija	IA A.7. Tiek svītrotā gatavā produkta pakošanas vieta "Dopharma BV", Nīderlande un sērijas kontroles vieta "Eurofins Chemical Analysis Pty, Limited", Austrālija
57.	V/MRP/16/0012	<b>HuveGuard NB</b> suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām <b>HuveGuard NB</b> suspension for oral suspension for chickens	Huvepharma NV, Beļģija	IA A.7. Tiek svītrotā gatavā produkta pakošanas vieta "Dopharma BV", Nīderlande un sērijas kontroles vieta "Eurofins Chemical Analysis Pty, Limited", Austrālija
58.	V/NRP/01/1294	<b>Indigest injectable</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Indigest injectable</b> 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle, dogs, horses	Laboratorios Calier, S.A., Spānija	IB B.II.d.1.z Maina galaprodukta specifikāciju - palielina dzeltenās krāsas intensitāti
59.	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	IB B.II.b.4.f Palielināts sērijas apjoms WPBS šķīdinātājam no 1200 litriem uz 4000 litriem



60.	V/MRP/19/0028	<b>Interflox-100</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem <b>Interflox-100</b> 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA B.II.e.6.a Pievieno jaunu vāciņa veidu - noraujamu vāciņu
61.	V/MRP/19/0028	<b>Interflox-100</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem <b>Interflox-100</b> 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas enrofloksacīna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2013-086-Rev 00 no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA C.I.9.d Atjauno Detalizēto farmakovigilances sistēmu (versija DDPS/2019-07-2)
62.	V/NRP/03/1571	<b>Karbseptas</b> ziede ārīgai lietošanai kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Karbseptas</b> ointment for external use for cats, cattle, dogs, horses	RUVERA, UAB, Lietuva	IA B.II.b.1.a Aizstāj sekundārās iepakojuma vietu UAB Ruvera, Žemaites g. 145, Šauļi, Lietuva ar UAB Ruvera, Pakruojo g. 10, Šauļi, Lietuva; IA B.II.b.1.b Aizstāj primārās iepakojuma vietu UAB Ruvera, Žemaites g. 145, Šauļi, Lietuva ar UAB Ruvera, Pakruojo g. 10, Šauļi, Lietuva; IB B.II.b.1.e Aizstāj galaprodukta ražošanas vietu UAB Ruvera, Žemaites g. 145, Šauļi, Lietuva ar UAB Ruvera, Pakruojo g. 10, Šauļi, Lietuva; IA B.II.b.2.c.1 Aizstāj par galaprodukta sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju UAB Ruvera, Žemaites g. 145, Šauļi, Lietuva ar UAB Ruvera, Pakruojo g. 10, Šauļi, Lietuva; IA B.II.e.5.b Svītro galaprodukta iepakojuma lielumus 150g, 200g, 500g un 20kg un stikla trauciņus 100g un 250g; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas metilsalicilāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1994-007-Rev 06 no pašlaik apstiprināta ražotāja Novacyl, Francija; IA B.II.b.4.a Palielina galaprodukta sērijas apjomu no 370 kg uz 465 kg
63.	V/NRP/95/0348	<b>Kefamast Dry Cow</b> suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošas govīm <b>Kefamast Dry Cow</b> intramammary suspension for dry cows	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
64.	V/NRP/01/1403	<b>Ketofen 10%</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Ketofen 10%</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Ceva Sante Animale., Francija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas ketoprofēna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2009-340-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija
65.	V/MRP/18/0035	<b>Ketosol-100</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Ketosol-100</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA B.II.e.6.a Pievieno jaunu vāciņa veidu - noraujamu vāciņu

66.	V/MRP/18/0035	<b>Ketosol-100</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Ketosol-100</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IA C.I.9. d Atjauno Detalizēto farmakovigilances sistēmas aprakstu (versija DDPS/2019-07-2)
67.	V/DCP/20/0049	<b>Macrosyn</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Macrosyn</b> 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
68.	V/DCP/18/0062	<b>Menbutil</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem, zirgiem <b>Menbutil</b> 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle, horses	aniMedica GmbH, Vācija	IB B.I.b.2. e Atjauno ASMF
69.	V/DCP/14/0066	<b>Milprazon 12,5 mg/125 mg</b> tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg <b>Milprazon 12,5 mg/125 mg</b> tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
70.	V/DCP/14/0073	<b>Milprazon 16 mg/40 mg</b> apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg <b>Milprazon 16 mg/40 mg</b> film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
71.	V/DCP/14/0065	<b>Milprazon 2,5 mg/25 mg</b> tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem <b>Milprazon 2,5 mg/25 mg</b> tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
72.	V/DCP/15/0009	<b>Milprazon 4 mg/10 mg</b> apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem <b>Milprazon 4 mg/10 mg</b> film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 00) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantelam no pašreiz apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija

73.	V/NRP/00/1176	<b>Myelovax</b> liofilizāts suspensijas iekšķīgai lietošanai pagatavošanai mājputniem <b>Myelovax</b> lyophilisate for oral suspension for poultry	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Meriel SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
74.	V/NRP/00/1168	<b>Multimast Dry Cow</b> suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošas govīm <b>Multimast Dry Cow</b> intramammary suspension for dry cows	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
75.	V/NRP/03/1565	<b>Orbeseal</b> 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Orbeseal</b> 2.6 g intramammary suspension for cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IB B.II.b.1.z Pievieno papildu primārā iepakojuma apstārošanas vietu Synergy Health Ede B.V., Ede, Nīderlande
76.	V/DCP/17/0015	<b>PestiGon Combo 134 mg / 120,6 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem <b>PestiGon Combo 134 mg / 120,6 mg</b> spot-on solution for medium dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
77.	V/DCP/17/0016	<b>PestiGon Combo 268 mg / 241,2 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem <b>PestiGon Combo 268 mg / 241,2 mg</b> spot-on solution for large dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
78.	V/DCP/17/0017	<b>PestiGon Combo 402 mg / 361,8 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem <b>PestiGon Combo 402 mg / 361,8 mg</b> spot-on solution for very large dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
79.	V/DCP/17/0013	<b>PestiGon Combo 50 mg / 60 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem, mājas seskiem <b>PestiGon Combo 50 mg / 60 mg</b> spot-on solution for cats, ferrets	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
80.	V/DCP/17/0014	<b>PestiGon Combo 67 mg / 60,3 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem <b>PestiGon Combo 67 mg / 60,3 mg</b> spot-on solution for small dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā

81.	V/DCP/12/0049	<b>Pestigon</b> 134 mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem <b>Pestigon</b> 134 mg spot-on solution for medium dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
82.	V/DCP/12/0050	<b>Pestigon</b> 268 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem <b>Pestigon</b> 268 mg spot-on solution for large dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
83.	V/DCP/12/0051	<b>Pestigon</b> 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem <b>Pestigon</b> 402 mg spot-on solution for very large dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
84.	V/DCP/12/0047	<b>Pestigon</b> 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem <b>Pestigon</b> 50 mg spot-on solution for cats	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
85.	V/DCP/12/0048	<b>Pestigon</b> 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem <b>Pestigon</b> 67 mg spot-on solution for small dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.2.a1 Izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
86.	V/NRP/96/0378	<b>Porcilis Ery + Parvo</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Porcilis Ery + Parvo</b> suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.e.1b3 Stikla flakons tiek svītrots kā galaprodukta primārā iepakojuma veids
87.	V/NRP/96/0377	<b>Porcilis Ery</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Porcilis Ery</b> suspension for injection for pigs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.e.1b3 Stikla flakons tiek svītrots kā galaprodukta primārā iepakojuma veids
88.	V/NRP/96/0261	<b>Primodog</b> suspensija injekcijām suņiem <b>Primodog</b> suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Meril SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija

89.	V/DCP/20/0008	<b>Prinocate 100 mg/25 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem <b>Prinocate 100 mg/25 mg</b> spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
90.	V/DCP/20/0009	<b>Prinocate 250 mg/62,5 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem <b>Prinocate 250 mg/62,5 mg</b> spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
91.	V/DCP/20/0007	<b>Prinocate 40 mg/10 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem <b>Prinocate 40 mg/10 mg</b> spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
92.	V/DCP/20/0005	<b>Prinocate 40 mg/4 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem, mājas sesks <b>Prinocate 40 mg/4 mg</b> spot-on solution for cats, ferrets	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
93.	V/DCP/20/0010	<b>Prinocate 400 mg/100 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem <b>Prinocate 400 mg/100 mg</b> spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
94.	V/DCP/20/0006	<b>Prinocate 80 mg/8 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem <b>Prinocate 80 mg/8 mg</b> spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
95.	V/NRP/95/0169	<b>Rabisin</b> suspensija injekcijām aitām, caunu dzimtas dzīvniekiem, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Rabisin</b> suspension for injection for sheep, mustelids, cats, cattle, dogs, horses	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
96.	V/NRP/95/0169	<b>Rabisin</b> suspensija injekcijām aitām, caunu dzimtas dzīvniekiem, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Rabisin</b> suspension for injection for sheep, mustelids, cats, cattle, dogs, horses	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA A.7. Tiek svītrots aktīvās vielas ražotājs Merial SAS, Francija

97.	V/NRP/03/1613	<b>Raboral V-RG</b> ēsmā lapsām <b>Raboral V-RG</b> bait for foxes	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.7. Svītrots galaprodukta ražotājs "Merial SAS - Laboratoire Lyon Gerland (LLG), Francija
98.	V/NRP/07/1687	<b>Tetroxy L.A.</b> 200 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Tetroxy L.A.</b> 200 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
99.	V/MRP/14/0071	<b>Tylogran</b> 1000 mg/g granulas lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu cūkām, lopi (teļi)jiem, 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.I.d.1.a.4 Pievieno atkārtotas testēšanas periodu 36 mēneši aktīvajai vielai tilozīna tartrātam no ražotāja Shandong Lukang Biomanufacturing Co., Ltd., Ķīna ; IA B.III.1.a.3 Pievieno jaunu aktīvās vielas tilozīna tartrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2015-379-Rev 00 no jauna ražotāja Shandong Lukang Biomanufacturing Co., Ltd., Ķīna (aizvieto Shandong Lukang Shelile Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna sertifikātu)
100.	V/DCP/19/0019	<b>Trymox LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem <b>Trymox LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Univet Ltd., Īrija	IA C.I.1. a Pagarina ierobežojuma periodu liellopiem gaļai un blakusproduktiem: 39 dienas, pienam: 108 stundas (4,5 dienas); cūkām gaļai un blakusproduktiem: 42 dienas; aitām gaļai un blakusproduktiem: 29 dienas. Precizējumi lietošanas veidā.
101.	V/MRP/08/1587	<b>Ubrolexin</b> suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Ubrolexin</b> intramammary suspension for cattle	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 1996-099-Rev 03) aktīvajai vielai cefaleksīna monohidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja ACS DOBFAR S.P.A, Itālija
102.	V/NRP/98/0939	<b>Ultrapen LA</b> 300 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem <b>Ultrapen LA</b> 300 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas benzilpenicilīna prokaīna sāls monohidrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1995-003-Rev 04 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz GmbH, Austrija
103.	V/NRP/99/1035	<b>Veyxyl® LA 20%</b> 200 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem <b>Veyxyl® LA 20%</b> 200 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas amoksicilīna trihidrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2006-039-Rev 02 no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhuhai United Laboratories Co., Ltd., Ķīna

104.	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 B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
105.	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 B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
106.	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 B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
107.	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 B.II.d.2.a Izmaiņas gatavā produkta testa procedūrā
108.	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 A.5. b Kvalitātes kontroles testēšanas iestādes nosaukuma maiņa uz Eurofins PHAST GmbH, Vācija
109.	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 A.5. b Kvalitātes kontroles testēšanas iestādes nosaukuma maiņa uz Eurofins PHAST GmbH, Vācija
110.	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 A.5. b Kvalitātes kontroles testēšanas iestādes nosaukuma maiņa uz Eurofins PHAST GmbH, Vācija
111.	V/DCP/11/0012	<b>Vetmedin</b> 5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Vetmedin</b> 5 mg chewable tablets for dog	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA A.5. b Kvalitātes kontroles testēšanas iestādes nosaukuma maiņa uz Eurofins PHAST GmbH, Vācija

112.	V/NRP/04/1623	<b>Zeromast</b> 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī ošas govijiem <b>Zeromast</b> 600 mg intramammary suspension for cattle (lactating cows)	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	IA C.I.9. a Tiek izmainīta persona, kura ir atbildīga par farmakovigilanci - Dr. Sean O'Sullivan un tās vietnieks - Izabella Fintha, un to kontaktinformācija Bimeda Animal Health Ltd, Unit 21, Spruce Avenue, Stillorgan Business Park Stillorgan, Co. Dublin, Īrija, e-pasts ie-pharmacovigilance@bimeda.com
113.	V/NRP/09/0005	<b>Tetanusan 24%</b> šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Tetanusan 24%</b> solution for injection for pigs, cattle, horses	Kon-Pharma GmbH, Vācija	IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-094-REV 01 kalcija glikonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Purac Biochem BV, Nīderlande; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2006-264-REV 02 magnija hlorīda heksahidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Macco Organiques S.R.O., Čehijas Republika; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2010-194-REV 01 magnija hlorīda heksahidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Merck KGaA, Vācija; IA A.1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka Kon-Pharma GmbH, Vācijas adreses maiņa
114.	V/NRP/09/0006	<b>Tetanusan 50%</b> šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Tetanusan 50%</b> solution for injection for pigs, cattle, horses	Kon-Pharma GmbH, Vācija	IA 1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka Kon-Pharma GmbH, Vācijas adreses maiņa; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-094-REV 01 kalcija glikonātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Purac Biochem BV, Nīderlande; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2006-264-REV 02 magnija hlorīda heksahidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Macco Organiques S.R.O., Čehijas Republika; IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2010-194-REV 01 magnija hlorīda heksahidrātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Merck KGaA, Vācija
116.	V/NRP/93/0017	<b>Neopen</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Neopen</b> suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.I.a.2. e Maina aktīvās vielas izejvielas, kālija benzilpenicilīna, ražotāju no Inner Mongolia Chongsheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna uz Yili Chuanning Biotechnology, Ķīna