

## 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/96/0252	<b>Apistan</b> 800 mg/8g sloksnītes ievietošanai bišu stropā medus bitēm <b>Apistan</b> 800 mg/8g bee-hive strip for honey bees	Vita Bee Health Limited, Īrija	IA B.II.b.2.a Pievieno jaunu sērijas testēšanas vietu ALS CZECH REPUBLIC, S.R.O., Čehijas Republika; IA B.II.b.2.c.1 Pievieno jaunu par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju PHARMAPAC LIMITED, Īrija
2.	V/DCP/18/0002	<b>Avishield IB H120</b> liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai/lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām <b>Avishield IB H120</b> lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens	GENERA Inc., Horvātija	IA A.7. Svītrots SPF olu piegādātājs Wayward Acres Inc., ASV; IA B.I.b.1. d Svītrots nebūtisks SPF olu specifiskācijas parametrs - inkubācijas rezultāti; IA B.II.e.7.b Pievienots jauns noplēšamo alumīnija vāciņu piegādātājs Bhasin Packwell Pvt.Ltd., Indija
3.	V/DCP/18/0017	<b>Avishield ND B1</b> liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai/lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām <b>Avishield ND B1</b> lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens	GENERA Inc., Horvātija	IA B.I.b.1.d Svītro novecojušu olu inkubācijas rezultāta parametru un tas neietekmē galaprodukta kvalitāti; IA B.II.e.7.b Pievieno jaunu iepakojuma materiāla (alumīnija vāciņu) piegādātāju: Bhasin Packwell Pvt.Ltd., Indija; IA A.7. Dzēš izejvielu (no specifiskā patogēna brīvu olu) piegādātāju Wayward Acres Inc., ASV.
4.	V/MRP/08/1567	<b>Canidryl 100 mg</b> 100 mg tabletes suņiem <b>Canidryl 100 mg</b> 100 mg tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited, Īrija	IB B.II.f.1.b.2 Pagarina tabletes uzglabāšanas laiku pēc iepakojuma atvēršanas/tabletes sadalīšanas līdz 48h
5.	V/MRP/12/0060	<b>Cazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus XL</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 3 uz 5 gadiem.

6.	V/MRP/09/0029	<b>Cazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Cazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 3 uz 5 gadiem.
7.	V/DCP/16/0037	<b>Cevac MD HVT</b> suspensija un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Cevac MD HVT</b> suspension and diluent for suspension for injection for chickens	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd., Ungārija	IB B.I.a.2.z Pievieno jaunu buferšķīdumu Henka sabalansēto sāļu šķīdumu embriju skalošanai
8.	V/NRP/98/0804	<b>Colvasone</b> 2 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Colvasone</b> 2 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.d.2.a Atjauno galprodukta ķīmiskās un fizikālās testēšanas aprakstu; IA B.II.d.2.e Atjauno galprodukta sterilitātes noteikšanas testa procedūru
9.	V/DCP/14/0045	<b>Curacef Duo</b> suspensija injekcijām liellopiem <b>Curacef Duo</b> suspension for injection for cattle	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
10.	V/DCP/13/0037	<b>Deltanil</b> 10 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras aitām, liellopiem <b>Deltanil</b> 10 mg/ml pour-on solution for sheep, cattle	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
11.	V/MRP/07/1684	<b>Ecomectin</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Ecomectin</b> 10 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle	ECO Animal Health Europe Limited, Īrija	IA C.I.9.a Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmā saistībā ar jaunu par farmakovigilanci atbildīgo personu - Mr Declan O'Rourke; IA C.I.9.c Iesniedz administratīvas izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 001, Jūnijs, 2019)
12.	V/DCP/15/0043	<b>Effipro Duo 100 mg/120 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma kaķiem <b>Effipro Duo 100 mg/120 mg</b> spot-on solution for very large cats	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)

13.	V/DCP/15/0029	<b>Effipro Duo 134 mg/40 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem <b>Effipro Duo 134 mg/40 mg</b> spot-on solution for medium dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
14.	V/DCP/15/0030	<b>Effipro Duo 268 mg/80 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem <b>Effipro Duo 268 mg/80 mg</b> spot-on solution for large dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
15.	V/DCP/15/0031	<b>Effipro Duo 402 mg/120 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem <b>Effipro Duo 402 mg/120 mg</b> spot-on solution for very large dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
16.	V/DCP/15/0042	<b>Effipro Duo 50 mg/60 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem <b>Effipro Duo 50 mg/60 mg</b> spot-on solution for cats	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
17.	V/DCP/15/0028	<b>Effipro Duo 67 mg/20 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem <b>Effipro Duo 67 mg/20 mg</b> spot-on solution for small dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
18.	V/DCP/09/0008	<b>EFFIPRO</b> 100 mg/ml šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem <b>EFFIPRO</b> 100 mg/ml spot-on solution for dogs	Virbac S.A., Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
19.	V/DCP/09/0009	<b>EFFIPRO</b> 2.5 mg/ml uz ādas lietojams aerosols, šķīdums kaķiem, suņiem <b>EFFIPRO</b> 2.5 mg/ml cutaneous spray, solution for cats, dogs	Virbac S.A., Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)

20.	V/DCP/09/0007	<b>EFFIPRO</b> 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem <b>EFFIPRO</b> 50 mg spot-on solution for cats	Virbac S.A., Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
21.	V/DCP/14/0033	<b>Effitix</b> šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem <b>Effitix</b> spot-on solution for large dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
22.	V/DCP/14/0034	<b>Effitix</b> šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem <b>Effitix</b> spot-on solution for very large dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
23.	V/DCP/14/0030	<b>Effitix</b> šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti maza auguma suņiem <b>Effitix</b> spot-on solution for very small dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
24.	V/DCP/14/0031	<b>Effitix</b> šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem <b>Effitix</b> spot-on solution for small dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
25.	V/DCP/14/0032	<b>Effitix</b> šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem <b>Effitix</b> spot-on solution for medium dogs	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)

26.	V/DCP/13/0032	<b>Enrox Max</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem <b>Enrox Max</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.2.a Pievieno jaunu kvalitātes kontroles vietu Nacionalni laboratorij za zdravje, okoje in hrano (NLZOH), Slovēnija; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2013-086-Rev01 aktīvajai vielai enrofloksacīnam no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2013-086-Rev 00 aktīvajai vielai enrofloksacīnam no pašlaik apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
27.	V/MRP/09/0028	<b>Exitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Exitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 3 uz 5 gadiem.
28.	V/MRP/10/0002	<b>Malaseb</b> šampūns kaķiem, suņiem <b>Malaseb</b> shampoo for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.III.1.a.1 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-128-Rev 00 aktīvajai vielai hlorheksidīna diglikonātam no pašlaik apstiprināta ražotāja Medichem S.A., Spānija
29.	V/DCP/14/0016	<b>Neoprinil pour-on</b> 5 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras liellopiem <b>Neoprinil pour-on</b> 5 mg/ml pour-on solution for cattle	VIRBAC, Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
30.	V/NRP/98/0806	<b>Norocillin</b> 300 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Norocillin</b> 300 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.b.3.a Atjauno ražošanas procesa aprakstu
31.	V/MRP/12/0064	<b>Ovarelin</b> 50 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem <b>Ovarelin</b> 50 µg/ml solution for injection for cattle	Ceva Sante Animale, Francija	IB B.II.b.3.a Ražošanas procesa aprakstā pievieno 6 dienu uzglabāšanas laiku gatavajam šķīdumam pirms iepakojšanas
32.	V/DCP/19/0068	<b>Pimocard</b> 3.5 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai suņiem <b>Pimocard</b> 3.5 mg/ml solution for oral use for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IB B.IV.2.z Iesniedz izmaiņas veterināro zāļu kvalitātes dokumentācijā saistībā ar iesniegtiem datiem par dozēšanas precizitāti šļircēm ar jau iestrādātu gravējumu.

33.	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	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 3 uz 5 gadiem.
34.	V/MRP/12/0061	<b>Prazitel Plus XL</b> tabletes suņiem <b>Prazitel Plus XL</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 3 uz 5 gadiem.
35.	V/MRP/09/0027	<b>Prazitel Plus</b> tabletes suņiem <b>Prazitel Plus</b> tablets for dogs	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 3 uz 5 gadiem.
36.	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.III.1.a.3 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-134-Rev 01 aktīvajai vielai moksidektīnam no jauna ražotāja Livzon New North River Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
37.	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.III.1.a.3 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-134-Rev 01 aktīvajai vielai moksidektīnam no jauna ražotāja Livzon New North River Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
38.	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.III.1.a.3 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-134-Rev 01 aktīvajai vielai moksidektīnam no jauna ražotāja Livzon New North River Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
39.	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.III.1.a.3 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-134-Rev 01 aktīvajai vielai moksidektīnam no jauna ražotāja Livzon New North River Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
40.	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.III.1.a.3 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-134-Rev 01 aktīvajai vielai moksidektīnam no jauna ražotāja Livzon New North River Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna

41.	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.III.1.a.3 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-134-Rev 01 aktīvajai vielai moksidektīnam no jauna ražotāja Livzon New North River Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
42.	V/DCP/16/0009	<b>Pronestesic</b> šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Pronestesic</b> solution for injection for sheep, pigs, cattle, horses	Fatro S.p.A., Itālija	IB B.II.e.5.a.2 Pievieno jaunu sekundārā iepakojuma lielumu - kastīte ar 10 x 100 ml flakoniem.
43.	V/DCP/16/0009	<b>Pronestesic</b> šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Pronestesic</b> solution for injection for sheep, pigs, cattle, horses	Fatro S.p.A., Itālija	IA B.II.f.1.a.1 Saīsina galaprodukta derīguma termiņu izplatīšanai paredzētā iepakojumā no 3 gadiem uz 2 gadiem; IB B.II.f.1.d Maina galaprodukta uzglabāšanas nosacījumus no "Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C)" uz "Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C"
44.	V/DCP/10/0028	<b>Soludox</b> 500 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām <b>Soludox</b> 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chickens	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2000-165-Rev 06) aktīvai vielai doksiciklīna hīklātam no pašreiz apstiprināta ražotāja Yangzhou Liverty Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna
45.	V/DCP/17/0038	<b>Spizobactin vet 150000 IU/250 mg</b> košļājamās tabletes suņiem <b>Spizobactin vet 150000 IU/250 mg</b> chewable tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IB C.II.7.b Iesniedz atjaunotu Farmakovigilances sistēmas apraksta versiju (DDPS versija 01 Februry 2019).
46.	V/DCP/17/0039	<b>Spizobactin vet 300000 IU/500 mg</b> košļājamās tabletes suņiem <b>Spizobactin vet 300000 IU/500 mg</b> chewable tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IB C.II.7.b Iesniedz atjaunotu Farmakovigilances sistēmas apraksta versiju (DDPS versija 01 Februry 2019).
47.	V/DCP/17/0037	<b>Spizobactin vet 750000 IU/125 mg</b> košļājamās tabletes suņiem <b>Spizobactin vet 750000 IU/125 mg</b> chewable tablets for dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	IB C.II.7.b Iesniedz atjaunotu Farmakovigilances sistēmas apraksta versiju (DDPS versija 01 Februry 2019).

48.	V/MRP/05/1640	<b>Virbactan</b> 150 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem <b>Virbactan</b> 150 mg intramammary suspension for cattle	Virbac S.A., Francija	IA C.I.9.b Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas datubāzē un tās atrašanās vietas informācijā (DDPS versija 3.0., 05.04.2019.)
-----	---------------	--	--------------------------	--