

## 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/08/1610	<b>Altresyn</b> 4 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām <b>Altresyn</b> 4 mg/ml solution for oral use for pigs	Ceva Sante Animale., Francija	IB B.I.a.1.a Pievieno jaunu altrenogesta (aktīvās vielas) ražotāju - CHEMO BIOSYNTHESIS s.r.l., Itālija aktīvās vielas piegādātājam, kas pārstāv to pašu farmācijas grupu, kuru pārstāv pašreiz apstiprinātais ražotājs; IA B.I.a.3.a Palielina aktīvās vielas altrenogesta sērijas apjomu līdz 10 reizēm sakarā ar jauna a.v. ražotāja pievienošanu.
2.	V/DCP/20/0014	<b>Avishield IB GI-13</b> liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai/lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām <b>Avishield IB GI-13</b> lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens	GENERA Inc., Horvātija	IA B.II.c.z. Pievienots jauns palīgvielas, mononātrija glutamāta, piegādātājs Sharlab S.L., Sentmenat, Spānija
3.	V/MRP/17/0001	<b>BioBos Respi 2 intranasal</b> deguna aerosols, liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai liellopiem <b>BioBos Respi 2 intranasal</b> nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	IB B.II.e.4.c Pievieno papildu izmēru (20 mm) sterilas vakcīnas primāram iepakojumam (stikla flakonam) un aizvākošanas elementiem.
4.	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.II.f.1.b.1 Pagarina galaprodukta derīguma termiņu no 3 gadiem uz 5 gadiem
5.	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.II.f.1.b.1 Pagarina galaprodukta derīguma termiņu no 3 gadiem uz 5 gadiem
6.	V/NRP/97/0576	<b>Calciject 40 CM</b> šķīdums injekcijām liellopiem <b>Calciject 40 CM</b> solution for injection for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.d.1.c Pievieno jaunu galaprodukta specifiskācijas parametru endotoksīnu noteikšanu

7.	V/NRP/01/1377	<b>Calcio PH</b> šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, kumelīem, liellopiem, suņiem, teļiem, zirgiem <b>Calcio PH</b> solution for injection for sheep, pigs, cats, foal, cattle, dogs, calves, horses	Fatro S.p.A., Itālija	IB B.II.f.1.b.2 Nosaka galaprodukta derīguma termiņu pēc pirmās tiešā iepkojuma atvēršanas 28 dienas; IB B.II.f.1.d Maina galaprodukta uzglabāšanas nosacījumus no "Uzglabāt tumšā, vēsā vietā" uz "Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi" un "Nesasaldēt".
8.	V/NRP/96/0293	<b>Canaural</b> ausu pilieni, suspensija kaķiem, suņiem <b>Canaural</b> ear drops, suspension for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.III.1.a.2 Ražotāja nosaukuma maiņas dēļ iesniedz atjaunotu aktīvās vielas nistatīna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 1999-099-Rev 06 no pašlaik apstiprināta ražotāja Centrient Pharmaceuticals Netherlands B.V., Nīderlande
9.	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.II.B.5.z. Iesniedz izmaiņas testos, ko veic šķīdinātāja ražošanas procesā - palielina testam nepieciešamo tilpumu no 800 - 840 ml līdz 800 - 880 ml; IB B.II.b.5.z. Iesniedz izmaiņas šķīdinātāja ražošanas procesa testa parametros - samazina pH testa robežvērtību no 7.0 - 7.4 līdz 6.7 - 7.5; IB B.II.f.1.a.1. Samazina uzglabāšanas laiku sterilam šķīdinātājam no 3 gadiem uz 30 mēnešiem; IB B.II.e.4.c Iesniedz nelielas izmaiņas maisiņa augšējās daļas izskatā, kas paredzēta uzkarināšanai, nemainot maisiņa tilpumu; IB B.II.b.3.z. Ievieš izmaiņas šķīdinātāja sterilizācijas procesa parametros - maina sterilizācijas temperatūru un ilgumu no 121 C, vismaz 30 min uz 121+1 C vismaz 15 minūtes.
10.	V/MRP/13/0036	<b>Cevac Transmune</b> liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Cevac Transmune</b> lyophilisate and solvent for suspension for injection for chickens	Ceva Sante Animale., Francija	IB B.II.B.5.z. Iesniedz izmaiņas testos, ko veic šķīdinātāja ražošanas procesā - palielina testam nepieciešamo tilpumu no 800 - 840 ml līdz 800 - 880 ml; IB B.II.b.5.z. Iesniedz izmaiņas šķīdinātāja ražošanas procesa testa parametros - samazina pH testa robežvērtību no 7.0 - 7.4 līdz 6.7 - 7.5; IB B.II.f.1.a.1. Samazina uzglabāšanas laiku sterilam šķīdinātājam no 3 gadiem uz 30 mēnešiem; IB B.II.e.4.c Iesniedz nelielas izmaiņas maisiņa augšējās daļas izskatā, kas paredzēta uzkarināšanai, nemainot maisiņa tilpumu; IB B.II.b.3.z. Ievieš izmaiņas šķīdinātāja sterilizācijas procesa parametros - maina sterilizācijas temperatūru un ilgumu no 121 C, vismaz 30 min uz 121+1 C vismaz 15 minūtes.

11.	V/MRP/10/0020	<b>Covexin 10</b> suspensija injekcijām aitām, liellopiem <b>Covexin 10</b> suspension for injection for sheep, cattle	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IB B.II.d.2.d Svītrots <i>in vivo</i> atlikušās toksicitātes tests no sērijas izlaides testa procedūrām
12.	V/NRP/01/1293	<b>Decomoton</b> 0.05 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem <b>Decomoton</b> 0.05 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Laboratorios Calier, S.A., Spānija	IB B.II.b.1.f Aizstāj galaprodukta ražošanas, iepildīšanas un primārās iepakojšanas vietu Laboratorios Calier S.A., Spānija ar Labiana Life Sciences S.A., Spānija; IB B.II.b.4.a Palielina galaprodukta sērijas apjomu no 100 litriem uz 400 litriem; IA B.II.b.2.a Aizstāj sērijas sterilitātes kontroles vietu Laboratorios Calier S.A., Spānija ar Labiana Life Sciences S.A., Spānija un Laboratorio Echevarne S.A., Spānija
13.	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	IB B.III.1.a.1 Iesniedz jaunu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2016-337-Rev 00 aktīvajai vielai dinoprosta trometamolam no pašlaik apstiprināta ražotāja Pharmacia & Upjohn Company Limited, ASV
14.	V/NRP/02/1451	<b>Domosedan Vet</b> 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem <b>Domosedan Vet</b> 10 mg/ml solution for injection for cattle, horses	Orion Corporation, Somija	IB B.II.f.1.b.2 Pagarina derīguma termiņu pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas no 28 dienām uz 3 mēnešiem; IB B.II.f.1.d Pievieno īpašus uzglabāšanas nosacījumus: "Neatdzēsēt vai nesasaldēt. Uzglabāt flakonus ārējā iepakojumā."
15.	V/DCP/08/1617	<b>Enroxil Flavour</b> 15 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Enroxil Flavour</b> 15 mg tablets for cats, dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2013-086-Rev 01) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2013-086-Rev 00) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna
16.	V/DCP/08/1619	<b>Enroxil Flavour</b> 150 mg tabletes suņiem <b>Enroxil Flavour</b> 150 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2013-086-Rev 01) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (Ri-CEP 2013-086-Rev 00) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna

17.	V/DCP/08/1618	<b>Enroxil Flavour</b> 50 mg tabletes suņiem <b>Enroxil Flavour</b> 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2013-086-Rev 01) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (Ri-CEP 2013-086-Rev 00) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna
18.	V/MRP/08/1591	<b>Enroxil Max</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem <b>Enroxil Max</b> 100 mg/ml solution for injection for cattle	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2013-086-Rev 01) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (Ri-CEP 2013-086-Rev 00) aktīvai vielai enrofloksacīnam no pašreiz apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna
19.	V/DCP/11/0061	<b>Foresto</b> kaklasiksna kaķiem, suņiem <b>Foresto</b> collar for cats, dogs	Bayer Animal Health , Vācija	IB C.I.3. a C.I.3.z Iesniedz izmaiņas zāļu apraksta 4.5, 4.6 un 4.9 punktā un attiecīgajos punktos lietošanas instrukcijā pamatojoties uz izmaiņām PSUR ziņojumā par periodu 01.02.2016-31.01.2019.
20.	V/DCP/11/0062	<b>Foresto</b> kaklasiksna suņi > 8 kg <b>Foresto</b> collar for dogs > 8 kg	Bayer Animal Health , Vācija	IB C.I.3. a C.I.3.z Iesniedz izmaiņas zāļu apraksta 4.5, 4.6 un 4.9 punktā un attiecīgajos punktos lietošanas instrukcijā pamatojoties uz izmaiņām PSUR ziņojumā par periodu 01.02.2016-31.01.2019.
21.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 2 gadiem (Frontline Tri-Act 2 - 5 kg) un no 30 mēnešiem (pārējiem Frontline Tri-Act stiprumiem) uz 3 gadiem visiem stiprumiem; IA B.II.f.1.e Iesniedz izmaiņas stabilitātes protokola aprakstā saistībā ar jaunu produkta testēšanas laiku (30 mēneši)
22.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sakarā ar iezīmēto griezuma līniju dzēšanu uz primārā iepakojuma (pipetes).
23.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 2 gadiem (Frontline Tri-Act 2 - 5 kg) un no 30 mēnešiem (pārējiem Frontline Tri-Act stiprumiem) uz 3 gadiem visiem stiprumiem; IA B.II.f.1.e Iesniedz izmaiņas stabilitātes protokola aprakstā saistībā ar jaunu produkta testēšanas laiku (30 mēneši)

24.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sakarā ar iezīmēto griezuma līniju dzēšanu uz primārā iepakojuma (pipetes).
25.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 2 gadiem (Frontline Tri-Act 2 - 5 kg) un no 30 mēnešiem (pārējiem Frontline Tri-Act stiprumiem) uz 3 gadiem visiem stiprumiem; IA B.II.f.1.e Iesniedz izmaiņas stabilitātes protokola aprakstā saistībā ar jaunu produkta testēšanas laiku (30 mēneši)
26.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sakarā ar iezīmēto griezuma līniju dzēšanu uz primārā iepakojuma (pipetes).
27.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 2 gadiem (Frontline Tri-Act 2 - 5 kg) un no 30 mēnešiem (pārējiem Frontline Tri-Act stiprumiem) uz 3 gadiem visiem stiprumiem; IA B.II.f.1.e Iesniedz izmaiņas stabilitātes protokola aprakstā saistībā ar jaunu produkta testēšanas laiku (30 mēneši)
28.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sakarā ar iezīmēto griezuma līniju dzēšanu uz primārā iepakojuma (pipetes).
29.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IB B.II.f.1.b.1 Pagarina uzglabāšanas laiku gatavam, pārdošanai iepakotam produktam no 2 gadiem (Frontline Tri-Act 2 - 5 kg) un no 30 mēnešiem (pārējiem Frontline Tri-Act stiprumiem) uz 3 gadiem visiem stiprumiem; IA B.II.f.1.e Iesniedz izmaiņas stabilitātes protokola aprakstā saistībā ar jaunu produkta testēšanas laiku (30 mēneši)
30.	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	MERIAL S.A.S., Francija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā sakarā ar iezīmēto griezuma līniju dzēšanu uz primārā iepakojuma (pipetes).

31.	V/NRP/02/1491	<b>Killitam Tablets</b> 10 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Killitam Tablets</b> 10 mg tablets for cats, dogs	Fatro S.p.A., Itālija	IB B.II.f.1.b.1 Pievieno informāciju par derīguma termiņu pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas 10 dienas
32.	V/DCP/18/0053	<b>Novamune</b> koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Novamune</b> concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd., Ungārija	IB B.II.B.5.z. Iesniedz izmaiņas testos, ko veic šķīdinātāja ražošanas procesā - palielina testam nepieciešamo tilpumu no 800 - 840 ml līdz 800 - 880 ml; IB B.II.b.5.z. Iesniedz izmaiņas šķīdinātāja ražošanas procesa testa parametros - samazina pH testa robežvērtību no 7.0 - 7.4 līdz 6.7 - 7.5; IB B.II.f.1.a.1. Samazina uzglabāšanas laiku sterilam šķīdinātājam no 3 gadiem uz 30 mēnešiem; IB B.II.e.4.c Iesniedz nelielas izmaiņas maisiņa augšējās daļas izskatā, kas paredzēta uzkarināšanai, nemainot maisiņa tilpumu; IB B.II.b.3.z. Ievieš izmaiņas šķīdinātāja sterilizācijas procesa parametros - maina sterilizācijas temperatūru un ilgumu no 121 C, vismaz 30 min uz 121+1 C vismaz 15 minūtes.
33.	V/MRP/08/1715	<b>Revertor</b> 5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Revertor</b> 5 mg/ml solution for injection for cats, dogs	CP-Pharma Handelsgesellschaft GmbH, Vācija	IB B.II.b.4.a Palielina galaprodukta sērijas apjomu no 100 litriem uz 240 litriem
34.	V/DCP/10/0018	<b>Rycarfa Flavour</b> 100 mg tabletes suņiem <b>Rycarfa Flavour</b> 100 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā, pievienojot granulācijas procesa aprakstā sausās izejvielas; IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas apraksta sadāļās par aprīkojumu un ražošanas vietas validācijas procesu, kas neietekmē ražošanas kvalitāti un teksta būtību.
35.	V/DCP/10/0016	<b>Rycarfa Flavour</b> 20 mg tabletes suņiem <b>Rycarfa Flavour</b> 20 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā, pievienojot granulācijas procesa aprakstā sausās izejvielas; IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas apraksta sadāļās par aprīkojumu un ražošanas vietas validācijas procesu, kas neietekmē ražošanas kvalitāti un teksta būtību.
36.	V/DCP/10/0017	<b>Rycarfa Flavour</b> 50 mg tabletes suņiem <b>Rycarfa Flavour</b> 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā, pievienojot granulācijas procesa aprakstā sausās izejvielas; IA B.II.b.3.a Iesniedz nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas apraksta sadāļās par aprīkojumu un ražošanas vietas validācijas procesu, kas neietekmē ražošanas kvalitāti un teksta būtību.
37.	V/NRP/08/1716	<b>Suramox</b> 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai cūkām <b>Suramox</b> 500 mg/g powder for oral solution for pigs	Virbac S.A., Francija	IB B.I.d.1.a4 Atkārtota testa perioda noteikšana amoksicilīna trihidrātam pamatojoties uz reālā laika datiem - 60 mēneši bez īpašiem uzglabāšanas apstākļiem

38.	V/NRP/08/1717	<b>Suramox</b> 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām <b>Suramox</b> 500 mg/g powder for oral solution for chickens	Virbac S.A., Francija	IB B.I.d.1.a4 Atkārtota testa perioda noteikšana amoksicilīna trihidrātam pamatojoties uz reālā laika datiem - 60 mēneši bez īpašiem uzglabāšanas apstākļiem
39.	V/MRP/19/0060	<b>Versican Plus Bb Oral</b> liofilizāts un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai suņiem <b>Versican Plus Bb Oral</b> lyophilisate and solvent for oral suspension for dogs	Zoetis Belgium SA., Beļģija	IB B.II.d.2.d Maina galaprodukta identifikācijas testa metodi no komerciālas sistēmas analīzes uz masas spektrometrijas analīzi
40.	V/MRP/19/0060	<b>Versican Plus Bb Oral</b> liofilizāts un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai suņiem <b>Versican Plus Bb Oral</b> lyophilisate and solvent for oral suspension for dogs	Zoetis Belgium SA., Beļģija	IB B.I.a.2.aNelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, pievienojot aprakstam ražošanas procesa kontroles metodes
41.	V/DCP/19/0001	<b>Vetmulin</b> 125 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām, vistām <b>Vetmulin</b> 125 mg/ml solution for oral use for pigs, chickens	Huvepharma NV, Beļģija	IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas tiamulīna hidrogēnfumarāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2010-313-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Jiangsu SEL Biochem Co., Ld., Ķīna
42.	V/NRP/98/0894	<b>Vitasol AD3EC</b> šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem <b>Vitasol AD3EC</b> solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas alfa-tokoferola acetāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2001-180-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja DMS Nutritional Products Ltd., Šveice