

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.II.b.1.f Tiek pievienota jauna ražošanas vieta aniMedica Herstellungs GmbH, Vācija; IA B.II.b.2c1 Pievieno jaunu ražotāju aniMedica Herstellungs GmbH, Vācija, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi. |
| 2. | V/NRP/16/0003 | Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai cāļiem Avinew NEO effervescent tablets for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Maina par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukumu no Merial SAS uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 3. | V/NRP/16/0003 | Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai cāļiem Avinew NEO effervescent tablets for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. b Gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija |
| 4. | V/NRP/16/0003 | Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai cāļiem Avinew NEO effervescent tablets for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 5. | V/NRP/01/1329 | Avinew liofilizāts intraokulārai, intranazālai, iekšķīgai lietošanai vistām Avinew lyophilizate for intraocular, intranasal and oral use for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Maina par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukumu no Merial SAS uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 6. | V/NRP/01/1329 | Avinew liofilizāts intraokulārai, intranazālai, iekšķīgai lietošanai vistām Avinew lyophilizate for intraocular, intranasal and oral use for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |

| | | | | |
|-----|---------------|---|---|---|
| 7. | V/NRP/11/0049 | Bimastat suspensija iekšķīgai lietošanai liellopiem Bimastat suspension for oral use for cattle | Bimeda Animal Health Limited, Īrija | IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas neomicīna sulfāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 1999-184-Rev 03 no pašlaik apstiprināta ražotāja un maina ražotāja nosaukumu no Pharmacia & Upjohn Company, ASV uz Pharmacia & Upjohn Company LLC, ASV |
| 8. | V/NRP/02/1488 | Bioral H 120 liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām Bioral H 120 lyophilizate for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija | IA A.5. a Maina par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukumu no Merial SAS uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 9. | V/NRP/02/1488 | Bioral H 120 liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām Bioral H 120 lyophilizate for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 10. | V/NRP/15/0015 | Bioral H120 NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām Bioral H120 NEO effervescent tablets for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija | IA A.5. a Maina par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukumu no Merial SAS uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 11. | V/NRP/15/0015 | Bioral H120 NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām Bioral H120 NEO effervescent tablets for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija | IA A.5. b Gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija |
| 12. | V/NRP/15/0015 | Bioral H120 NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām Bioral H120 NEO effervescent tablets for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 13. | V/NRP/05/1660 | Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 14. | V/MRP/13/0052 | Bupaq Multidose 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Bupaq Multidose 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs | Richter Pharma AG, Austrija | IA B.III.1.a.2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2004-251-Rev 03) aktīvajai vielai buprenorfina hidrohlorīdam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma Teva Czech Industries s.r.o. |
| 15. | V/MRP/18/0042 | Bupaq 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Bupaq 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs | Richter Pharma AG, Austrija | IA B.III.1.a.2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2004-251-Rev 03) aktīvajai vielai buprenorfina hidrohlorīdam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma Teva Czech Industries s.r.o. |

| | | | | |
|-----|---------------|---|--|---|
| 16. | V/MRP/18/0042 | Bupaq 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Bupaq 0.3 mg/ml solution for injection for cats, dogs | Richter Pharma AG, Austrija | IB B.II.f.1b1 Tiek pagarināts gatavā produkta uzglabāšanas laiks no 30 mēnešiem uz 36 mēnešiem (3 gadi) |
| 17. | V/DCP/15/0022 | Canicarlal vet 160 mg tabletes suņiem Canicarlal vet 160 mg tablets for dogs | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA A.7. Tiek svītrotā sekundārā iepakojuma vieta Artesan GmbH & Co KG, Lüneburger Strasse 18, 29451 Dannenberg, Vācija |
| 18. | V/DCP/15/0021 | Canicarlal vet 40 mg tabletes suņiem Canicarlal vet 40 mg tablets for dogs | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA A.7. Tiek svītrotā sekundārā iepakojuma vieta Artesan GmbH & Co KG, Lüneburger Strasse 18, 29451 Dannenberg, Vācija |
| 19. | V/MRP/10/0025 | Cestem Flavoured tabletes liela auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for large dogs | Ceva Sante Animale,, Francija | IB C.I.3.z Tiek veikti labojumi zāļu apraksta 4.6. punktā par iespējamām blakusparādībām |
| 20. | V/MRP/10/0024 | Cestem Flavoured tabletes maza auguma suņiem, vidēja auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for small dogs, medium dogs | Ceva Sante Animale,, Francija | IB C.I.3.z Tiek veikti labojumi zāļu apraksta 4.6. punktā par iespējamām blakusparādībām |
| 21. | V/DCP/16/0037 | Cevac MD HVT suspensija un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Cevac MD HVT suspension and diluent for suspension for injection for chickens | Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd., Ungārija | IA B.II.e.5a1 Gatavā produkta iepakojumā tiek izmainīts ampulu skaits. |
| 22. | V/MRP/11/0037 | Clavaseptin 250 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 250 mg palatable tablets for dogs | Vetoquinol S.A., Francija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (No R1-CEP 2011-375-Rev 01) aktīvajai vielai kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna |
| 23. | V/MRP/11/0035 | Clavaseptin 50 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 50 mg palatable tablets for cats, dogs | Vetoquinol S.A., Francija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (No R1-CEP 2011-375-Rev 01) aktīvajai vielai kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna |

| | | | | |
|-----|---------------|---|--|--|
| 24. | V/MRP/11/0036 | Clavaseptin 500 mg aromatizētas tabletes suņiem Clavaseptin 500 mg palatable tablets for dogs | Vetoquinol S.A., Francija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (No R1-CEP 2011-375-Rev 01) aktīvajai vielai kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna |
| 25. | V/DCP/13/0006 | Clavaseptin 62.5 mg aromatizētas tabletes kaķiem, suņiem Clavaseptin 62.5 mg palatable tablets for cats, dogs | Vetoquinol S.A., Francija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (No R1-CEP 2011-375-Rev 01) aktīvajai vielai kālija klavulanātam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma SHANDONG NEW TIME PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna |
| 26. | V/NRP/03/1617 | Colivet oral solution šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām, mājputniem Colivet oral solution solution for oral use for pigs, poultry | Ceva Sante Animale., Francija | IB B.I.d.1.a.4 Pievieno atkārtotas testēšanas periodu 4 gadi aktīvajai vielai kolistīna sulfātam no ražotāja Meiji Pharma (Shandong) Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.3 Aizvieto aktīvās vielas kolistīna sulfāta ražotāju Meiji Seika Kaisha Ltd., Japāna ar jaunu ražotāju Meiji Pharma (Shandong) Co., Ltd., Ķīna ar Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2005-166-Rev 00 IA B.III.1.a.3 Iesniedz jaunu aktīvās vielas kolistīna sulfāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2009-144-Rev 01 no jauna ražotāja Hebei Shengxue Dacheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IB B.I.d.1.a.4 Pievieno atkārtotas testēšanas periodu 3 gadi aktīvajai vielai kolistīna sulfātam no ražotāja Hebei Shengxue Dacheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna |
| 27. | V/MRP/14/0044 | Cryomarex Rispens koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Cryomarex Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 28. | V/MRP/14/0044 | Cryomarex Rispens koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Cryomarex Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 29. | V/DCP/14/0045 | Curacef Duo suspensija injekcijām liellopiem Curacef Duo suspension for injection for cattle | VIRBAC, Francija | IA B.II.b.3.a Atjauno gatavā produkta ražošanas procesa aprakstu; IA B.II.b.4.a Palielina gatavā produkta sērijas apjomu līdz 1500 kg |
| 30. | V/DCP/14/0045 | Curacef Duo suspensija injekcijām liellopiem Curacef Duo suspension for injection for cattle | VIRBAC, Francija | IA B.II.d.1.z - Tiek svītrots piemaisījums α -un β ceftiofūra - sulfoksīds no piemaisījumu saraksta, izlaides brīdī un derīguma termiņa laikā. Tāpat tā pieļaujama daudzums tiek paaugstināts līdz 2% |

| | | | | |
|-----|---------------|---|-------------------------------------|---|
| 31. | V/DCP/16/0001 | Dectospot 10 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras aitām, liellopiem Dectospot 10 mg/ml pour-on solution for sheep, cattle | Bimeda Animal Health Limited, Īrija | IA A.5. a Maina par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukumu no Cross Vetpharm Group Ltd. uz Bimeda Animal Health Ltd., Īrija, nemainot faktisko adresi. ; IA A.5. b Maina par kvalitātes kontroli atbildīgā ražotāja nosaukumu no Cross Vetpharm Group Ltd. uz Bimeda Animal Health Ltd., Īrija, nemainot faktisko adresi.;IA C.I.9. c Iesniedz administratīvās izmaiņas Detalizētā farmakovigilances sistēmas aprakstā sakarā ar Reģistrācijas apliecības īpašnieka maiņu no Cross Vetpharm Group Ltd. uz Bimeda Animal Health Ltd. |
| 32. | V/NRP/96/0301 | Enroxil 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai tītariem, vistām Enroxil 100 mg/ml solution for oral use for turkeys, chickens | KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija | IA A.7. Dzēš aktīvās vielas enrofloksacīna ražošanas vietu Mylan Laboratories Limited, Indija; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2013-086-Rev 01 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 |
| 33. | V/NRP/95/0194 | Enroxil 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Enroxil 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle | KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija | IA A.7. Dzēš aktīvās vielas enrofloksacīna ražošanas vietu Mylan Laboratories Limited, Indija; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2013-086-Rev 01 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 |
| 34. | V/NRP/95/0195 | Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem, suņiem, teļiem Enroxil 50 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle, dogs, calves | KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija | IA A.7. Dzēš aktīvās vielas enrofloksacīna ražošanas vietu Mylan Laboratories Limited, Indija; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2013-086-Rev 01 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 |
| 35. | V/MRP/04/1636 | EQVALAN DUO pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem EQVALAN DUO paste for oral use for horses | MERIAL S.A.S., Francija | IA B.II.b.3.a Tiek atjaunināta dokumentācija atbilstoši pašreizējai zāļu ražošanas praksei |
| 36. | V/MRP/16/0007 | Eurican DAP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs | MERIAL S.A.S., Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |

| | | | | |
|-----|---------------|--|--|---|
| 37. | V/DCP/15/0044 | Eurican DAP-Lmulti liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAP-Lmulti lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 38. | V/DCP/15/0044 | Eurican DAP-Lmulti liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAP-Lmulti lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 39. | V/NRP/95/0197 | Eurican DAP-LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAP-LR lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | MERIAL S.A.S., Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 40. | V/NRP/95/0197 | Eurican DAP-LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAP-LR lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | MERIAL S.A.S., Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 41. | V/MRP/16/0008 | Eurican DAPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPi lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 42. | V/MRP/16/0008 | Eurican DAPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPi lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |

| | | | | |
|-----|---------------|--|--|---|
| 43. | V/NRP/02/1414 | Eurican DAPPI-L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPI-L lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | MERIAL S.A.S., Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 44. | V/NRP/02/1414 | Eurican DAPPI-L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPI-L lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 45. | V/DCP/15/0045 | Eurican DAPPI-Lmulti liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPI-Lmulti lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.1. Maina RAĪ nosaukumu no Merial SAS uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 46. | V/DCP/15/0045 | Eurican DAPPI-Lmulti liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPI-Lmulti lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 47. | V/NRP/02/1415 | Eurican DAPPI-LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPI-LR lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | MERIAL S.A.S., Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 48. | V/NRP/02/1415 | Eurican DAPPI-LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem Eurican DAPPI-LR lyophilisate and suspension for suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |

| | | | | |
|-----|---------------|--|--|---|
| 49. | V/DCP/15/0046 | Eurican Lmulti suspensija injekcijām suņiem Eurican Lmulti suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.1. Maina RAĪ nosaukumu no Merial SAS uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 50. | V/DCP/15/0046 | Eurican Lmulti suspensija injekcijām suņiem Eurican Lmulti suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 51. | V/MRP/18/0049 | Forthyron flavour 200 µg/tabl. tabletes suņiem Forthyron flavour 200 µg/tabl. tablets for dogs | Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande | IA B.II.b.1.a Pievieno jaunu sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno jaunu primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.e.1a1 Maina blistera dobumu izmērus |
| 52. | V/MRP/18/0050 | Forthyron flavour 400 µg/tabl. tabletes suņiem Forthyron flavour 400 µg/tabl. tablets for dogs | Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande | IA B.II.b.1.a Pievieno jaunu sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno jaunu primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.e.1a1 Maina blistera dobumu izmērus |
| 53. | V/MRP/18/0051 | Forthyron flavour 600 µg/tabl. tabletes suņiem Forthyron flavour 600 µg/tabl. tablets for dogs | Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande | IA B.II.b.1.a Pievieno jaunu sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno jaunu primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.e.1a1 Maina blistera dobumu izmērus |
| 54. | V/MRP/18/0052 | Forthyron flavour 800 µg/tabl. tabletes suņiem Forthyron flavour 800 µg/tabl. tablets for dogs | Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande | IA B.II.b.1.a Pievieno jaunu sekundārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno jaunu primārās iepakojšanas vietu Genera Inc., Horvātija; IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu Genera Inc., Horvātija; IA B.II.e.1a1 Maina blistera dobumu izmērus |
| 55. | V/DCP/18/0008 | Gabbrovet 140 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni, pienu vai piena aizvītotāju cūkām, liellopiem Gabbrovet 140 mg/ml solution for use in drinking water, milk or milk replacer for pigs, cattle | Ceva Sante Animale,, Francija | IA B.II.b.2.a Ceva Santé Animale sērijas pārbaudes/testēšanas vieta tiek pārvietota uz Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Francija |

| | | | | |
|-----|---------------|--|--|---|
| 56. | 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 | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 57. | 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 | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 58. | 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 | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCSrance SCS |
| 59. | 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 | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 60. | 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 | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 61. | 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 | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 62. | V/NRP/01/1406 | Gallivac IBD liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām Gallivac IBD lyophilizate for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 63. | V/NRP/01/1406 | Gallivac IBD liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām Gallivac IBD lyophilizate for suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 64. | V/MRP/08/1607 | HatchPak Avinew sasaldēta suspensija izsmidzināšanai cāļiem HatchPak Avinew frozen nebuliser suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |

| | | | | |
|-----|---------------|---|--|--|
| 65. | V/MRP/08/1607 | HatchPak Avinew sasaldēta suspensija izsmidzināšanai cāļiem HatchPak Avinew frozen nebuliser suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. |
| 66. | V/DCP/08/1603 | HatchPak IB H120 sasaldēta suspensija izsmidzināšanai cāļiem HatchPak IB H120 frozen nebuliser suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 67. | V/DCP/08/1603 | HatchPak IB H120 sasaldēta suspensija izsmidzināšanai cāļiem HatchPak IB H120 frozen nebuliser suspension for chickens | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija |
| 68. | V/DCP/20/0004 | Huveflor 200 mg/g granulas lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām Huveflor 200 mg/g granules for use in drinking water for pigs | Huvepharma NV, Beļģija | IB A.2. b. Tiek mainīts zāļu nosaukums no Huveflor 200 mg/g uz Amphen 200 mg/g |
| 69. | V/MRP/09/0014 | Ingelvac MycoFLEX suspensija injekcijām cūkām Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IB B.I.b.2.e Pievieno darba pirmkultūras identitātes noteikšanai iekšējo tiešās epiimūnfluorescences analīzes metodi |
| 70. | V/DCP/15/0004 | Ingelvac PRRSFLEX EU liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA A.5. b Gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 71. | V/MRP/10/0022 | Kefavet vet. 250 mg apvalkotās tabletes suņiem Kefavet vet. 250 mg film-coated tablets for dogs | Orion Corporation, Somija | IA B.II.b.5.c IB B.II.b.5.c no ražošanas gaitā veicamajiem testiem svītro zudumu noteikšanu žāvēšanas laikā; IA B.II.b.5.c IB B.II.b.5.c no ražošanas gaitā veicamajiem testiem svītro blīvuma noteikšanu |
| 72. | V/MRP/10/0023 | Kefavet vet. 500 mg apvalkotās tabletes suņiem Kefavet vet. 500 mg film-coated tablets for dogs | Orion Corporation, Somija | IA B.II.b.5.c IB B.II.b.5.c no ražošanas gaitā veicamajiem testiem svītro zudumu noteikšanu žāvēšanas laikā; IA B.II.b.5.c IB B.II.b.5.c no ražošanas gaitā veicamajiem testiem svītro blīvuma noteikšanu |

| | | | | |
|-----|---------------|---|-----------------------------------|--|
| 73. | V/MRP/12/0019 | Kenocidin Spray and Dip 5 mg/ml šķīdums tescmens pupu iemērķšanai/aerosols tescmens pupu apstrādei slaucamās govīm Kenocidin Spray and Dip 5 mg/ml teat dip / teat spray solution for dairy cows | Cid Lines NV, Beļģija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (CEP Number: R0-CEP 2017-128-Rev 01) aktīvajai vielai hlorheksidīna diglukonātam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma Medichem, S.A. Spānija.; IA B.III.1.a3 Pievieno jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (CEP Number: R1-CEP-2006-171-Rev 02) aktīvajai vielai hlorheksidīna diglukonātam no jauna ražotāja R.N. Laboratories, Indija. |
| 74. | V/MRP/11/0047 | Kenocidin 5 mg/ml šķīdums tescmens pupu iemērķšanai liellopiem Kenocidin 5 mg/ml teat dip solution for cattle | Cid Lines NV, Beļģija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (CEP Number: R0-CEP 2017-128-Rev 01) aktīvajai vielai hlorheksidīna diglukonātam no pašreiz apstiprināta uzņēmuma Medichem, S.A. Spānija.; IA B.III.1.a3 Pievieno jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (CEP Number: R1-CEP-2006-171-Rev 02) aktīvajai vielai hlorheksidīna diglukonātam no jauna ražotāja R.N. Laboratories, Indija. |
| 75. | V/DCP/15/0054 | Metrobactin vet 250 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrobactin vet 250 mg tablets for cats, dogs | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā |
| 76. | V/DCP/15/0055 | Metrobactin vet 500 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrobactin vet 500 mg tablets for cats, dogs | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā |
| 77. | V/DCP/19/0042 | Metrovis 100 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrovis 100 mg tablets for cats, dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IA B.III.1.a..2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2007-083-Rev 03) aktīvai vielai metranidazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja Wuhan Wuyao Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna |
| 78. | V/DCP/19/0042 | Metrovis 100 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrovis 100 mg tablets for cats, dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IB B.II.f.1b1 Tiek pagarināts uzglabāšanas laiks līdz 3 gadiem gatavajam produktam pārdošanai paredzētajā iepakojumā |
| 79. | V/DCP/19/0043 | Metrovis 250 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrovis 250 mg tablets for cats, dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2007-083-Rev 03) aktīvai vielai metranidazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja Wuhan Wuyao Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna |
| 80. | V/DCP/19/0043 | Metrovis 250 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrovis 250 mg tablets for cats, dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IB B.II.f.1b1 Tiek pagarināts uzglabāšanas laiks līdz 3 gadiem gatavajam produktam pārdošanai paredzētajā iepakojumā |

| | | | | |
|-----|---------------|---|---------------------------------|---|
| 81. | V/DCP/19/0044 | Metrovis 750 mg tabletes suņiem Metrovis 750 mg tablets for dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2007-083-Rev 03) aktīvai vielai metranidazolam no pašreiz apstiprināta ražotāja Wuhan Wuyao Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna |
| 82. | V/DCP/19/0044 | Metrovis 750 mg tabletes suņiem Metrovis 750 mg tablets for dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IB B.II.f.1b1 Tiek pagarināts uzglabāšanas laiks līdz 3 gadiem gatavajam produktam pārdošanai paredzētajā iepakojumā |
| 83. | V/MRP/20/0028 | Milpro 12,5 mg/125 mg apvalkotās tabletes suņiem Milpro 12,5 mg/125 mg film-coated tablets for dogs | VIRBAC, Francija | IB B.I.d.1.a4 Aktīvās vielas, milbemicīna oksīma, atkārtota testa perioda noteikšana ; IA B.III.1.a1 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-024-Rev01) iesniegšana aktīvajai vielai milbemicīna oksīma, no jau apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jau apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 01) iesniegšana aktīvai vielai milbemicīna oksīms no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna |
| 84. | V/MRP/20/0026 | Milpro 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem Milpro 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats | VIRBAC, Francija | IB B.I.d.1.a4 Aktīvās vielas, milbemicīna oksīma, atkārtota testa perioda noteikšana ; IA B.III.1.a1 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-024-Rev01) iesniegšana aktīvajai vielai milbemicīna oksīma, no jau apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jau apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 01) iesniegšana aktīvai vielai milbemicīna oksīms no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna |
| 85. | V/MRP/20/0027 | Milpro 2,5 mg/ 25 mg apvalkotās tabletes kucēniem, maza auguma suņiem Milpro 2,5 mg/ 25 mg film-coated tablets for puppies, small dogs | VIRBAC, Francija | IB B.I.d.1.a4 Aktīvās vielas, milbemicīna oksīma, atkārtota testa perioda noteikšana ; IA B.III.1.a1 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-024-Rev01) iesniegšana aktīvajai vielai milbemicīna oksīma, no jau apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jau apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 01) iesniegšana aktīvai vielai milbemicīna oksīms no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna |

| | | | | |
|-----|---------------|--|--|---|
| 86. | V/MRP/20/0025 | Milpro 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes maza auguma kaķiem Milpro 4 mg/10 mg film-coated tablets for small cats | VIRBAC, Francija | IB B.I.d.1.a4 Aktīvās vielas, milbemicīna oksīma, atkārtota testa perioda noteikšana ; IA B.III.1.a1 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-024-Rev01) iesniegšana aktīvajai vielai milbemicīna oksīma, no jau apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2012-159-Rev00) aktīvajai vielai prazikvantelam no jau apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija IA B.III.1.a3 Jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (R0-CEP 2018-025-Rev 01) iesniegšana aktīvai vielai milbemicīna oksīms no jauna ražotāja Hubei Honch Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna |
| 87. | V/NRP/00/1176 | Myelovax liofilizāts suspensijas iekšķīgai lietošanai pagatavošanai mājputniem Myelovax lyophilisate for oral suspension for poultry | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 88. | V/NRP/00/1176 | Myelovax liofilizāts suspensijas iekšķīgai lietošanai pagatavošanai mājputniem Myelovax lyophilisate for oral suspension for poultry | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 89. | V/NRP/96/0442 | Multiject IMM suspensija ievadīšanai tesmenī govīm Multiject IMM intramammary suspension for cows | Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija | IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 1999-184-Rev 03 aktīvajai vielai neomicīna sulfātam no pašlaik apstiprināta ražotāja Pharmacia & Upjohn Company LLC, ASV; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2001-394-Rev 01 aktīvajai vielai streptomicīna sulfātam no pašlaik apstiprināta ražotāja North China Pharmaceutical Huaseng Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2002-108-Rev 04 aktīvajai vielai prednizolonam no pašlaik apstiprināta ražotāja Tianjin Tianyao Pharmaceuticals Co., Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1995-003-Rev 04 aktīvajai vielai benzilpenicilīna prokaīna sāls no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz GmbH, Austrija |
| 90. | V/NRP/96/0442 | Multiject IMM suspensija ievadīšanai tesmenī govīm Multiject IMM intramammary suspension for cows | Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija | IA B.II.b.4.a Pievieno jaunu maksimālo galaprodukta sērijas apjomu 800 kg; IB B.II.b.3.a IB Dzēs palīgvielu un aktīvo vielu maisījuma samaišanas soli; IA B.II.b.3.a Precizē minimālo samaišanas laiku un temperatūras režīmu palīgvielu sterilizēšanai; IA B.II.b.3.a Maina palīgvielu maisījuma atdzesēšanas procesu; IA B.II.b.3.a Palielina palīgvielu maisījuma daļu, kurā iemaisa aktīvās vielas; IA B.II.b.3.a Palielina palīgvielu un aktīvo vielu maisījuma samaišanas laiku līdz vismaz 30 minūtēm; IA B.II.b.3.a Palīgvielu un aktīvo vielu maisījuma samaišanai sāk lietot lāpstīnmaisītāju; IA B.II.b.5.c Dzēs procesa kontroles testu pirms galaprodukta iepildīšanas primārajā iepakojumā |

| | | | | |
|-----|---------------|--|---|--|
| 91. | V/NRP/00/1168 | Multimast Dry Cow suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošas govīm Multimast Dry Cow intramammary suspension for dry cows | Bimeda Animal Health Limited, Īrija | IA B.III.1.a2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas neomicīna sulfāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 1999-184-Rev 03 no pašlaik apstiprināta ražotāja un maina ražotāja nosaukumu no Pharmacia & Upjohn Company, ASV uz Pharmacia & Upjohn Company LLC, ASV |
| 92. | 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 | IB B.II.e.1.z Tiek labots zāļu aprakstā minētais II un III tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu uz I tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu, kurš ir izmantots visu ražošanas periodu. |
| 93. | V/NRP/95/0165 | Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām Nobilis Ma5 + Clone 30 lyophilisate for oral solution for chickens | Intervet International B.V., Nīderlande | IB B.II.e.1.z Tiek labots zāļu aprakstā minētais II un III tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu uz I tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu, kurš ir izmantots visu ražošanas periodu. |
| 94. | 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 | IB B.II.e.1.z Tiek labots zāļu aprakstā minētais II un III tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu uz I tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu, kurš ir izmantots visu ražošanas periodu. |
| 95. | V/DCP/20/0035 | Nobilis Salenvac ETC suspensija injekcijām vistām Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 96. | V/NRP/05/1634 | Nobilis Salenvac T suspensija injekcijām vistām Nobilis Salenvac T suspension for injection for chickens | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.5. b Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa no Intervet UK Ltd., Lielbritānija, uz MSD Animal Health UK Ltd., Lielbritānija |
| 97. | V/NRP/05/1634 | Nobilis Salenvac T suspensija injekcijām vistām Nobilis Salenvac T suspension for injection for chickens | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |

| | | | | |
|------|---------------|--|--|--|
| 98. | V/NRP/93/0040 | Nobivac Rabies suspensija injekcijām aitām, govīm, kaķiem, kazām, lapsām, mājas seskiem, suņiem, zirgiem Nobivac Rabies suspension for injection for sheep, cows, cats, goats, foxes, ferrets, dogs, horses | Intervet International B.V., Nīderlande | IB B.II.e.1.z Tiek labots zāļu aprakstā minētais II un III tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu uz I tipa hidrolītiskā stikla flakona iepakojumu, kurš ir izmantots visu ražošanas periodu. |
| 99. | V/DCP/20/0030 | Ototop ausu pilieni un uz ādas lietojama suspensija jūrascūciņām, kaķiem, suņiem Ototop ear drops and cutaneous suspension for guinea pigs, cats, dogs | LIVISTO Int'l, S.L., Spānija | IB B.II.f.1.b.1 Pagarina galaprodukta derīguma termiņu izplatīšanai paredzētā iepakojumā no 18 mēnešiem uz 2 gadiem. |
| 100. | V/NRP/02/1526 | Panacur Granules 222 mg/g granulas kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Panacur Granules 222 mg/g granules for cats, cattle, dogs, horses | Intervet International Booxmer, Nīderlande | IB B.I.a.2.e Atjauno aktīvās vielas fenbendazola ražotāja Zhejiang Apeloa Kangyu Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna ASMF ierobežotās pieejamības daļu (2020-04 versija); IB B.I.b.1.c Pievieno jaunus specifiskācijas parametrus šķīdinājumiem ar atbilstošām testa metodēm |
| 101. | V/MRP/06/1674 | Paracox-5 suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām Paracox-5 suspension for oral suspension for chickens | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 102. | V/NRP/04/0003 | Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām Paracox-8 vet. suspension for oral suspension for chickens | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 103. | 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 nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 104. | V/NRP/96/0377 | Porcilis Ery suspensija injekcijām cūkām Porcilis Ery suspension for injection for pigs | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |

| | | | | |
|------|---------------|--|--|--|
| 105. | V/DCP/16/0031 | Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspensija injekcijām cūkām Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 106. | V/DCP/11/0071 | Porcilis M Hyo ID Once emulsija injekcijām cūkām Porcilis M Hyo ID Once emulsion for injection for pigs | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 107. | V/MRP/05/1665 | Porcilis M Hyo suspensija injekcijām cūkām Porcilis M Hyo suspension for injection for pigs | Intervet International B.V., Nīderlande | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz MSD Animal Health UK Ltd., Apvienotā Karaliste |
| 108. | V/NRP/96/0261 | Primodog suspensija injekcijām suņiem Primodog suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 109. | V/NRP/96/0261 | Primodog suspensija injekcijām suņiem Primodog suspension for injection for dogs | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 110. | V/NRP/95/0169 | Rabisin suspensija injekcijām aitām, caunu dzimtas dzīvniekiem, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Rabisin suspension for injection for sheep, mustelids, cats, cattle, dogs, horses | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 111. | V/NRP/95/0169 | Rabisin suspensija injekcijām aitām, caunu dzimtas dzīvniekiem, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Rabisin suspension for injection for sheep, mustelids, cats, cattle, dogs, horses | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |

| | | | | |
|------|---------------|---|--|---|
| 112. | V/NRP/03/1613 | Raboral V-RG ēsmā lapsām Raboral V-RG bait for foxes | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 113. | V/DCP/15/0007 | ReproCyc PRRS EU liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA A.5. b Gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija. |
| 114. | V/NRP/02/1434 | Ruvax suspensija injekcijām aitām, cūkām, tītariem Ruvax suspension for injection for sheep, pigs, turkeys | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.4. Aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija |
| 115. | V/NRP/02/1434 | Ruvax suspensija injekcijām aitām, cūkām, tītariem Ruvax suspension for injection for sheep, pigs, turkeys | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. a Par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukuma maiņa no Merial S.A.S. uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS |
| 116. | V/NRP/02/1434 | Ruvax suspensija injekcijām aitām, cūkām, tītariem Ruvax suspension for injection for sheep, pigs, turkeys | Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija | IA A.5. b Gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija |
| 117. | V/NRP/01/1396 | Shotapen suspensija injekcijām cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Shotapen suspension for injection for pigs, cats, cattle, dogs, horses | Virbac S.A., Francija | IB C.I.3. a IAin - Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, kuras pieprasījusi Aģentūra, pamatojoties uz periodiskā drošuma ziņojumā sniegto informāciju |
| 118. | V/DCP/14/0040 | Synthadon 10 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Synthadon 10 mg/ml solution for injection for cats, dogs | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R2-CEP 1995-043-Rev 04) aktīvajai vielai metadona hidrohlorīdam no pašreiz apstiprināta ražotāja Siegfried Ltd., Šveice |

| | | | | |
|------|---------------|---|--|---|
| 119. | V/DCP/14/0039 | Synthadon 5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Synthadon 5 mg/ml solution for injection for cats, dogs | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R2-CEP 1995-043-Rev 04) aktīvajai vielai metadona hidrohlorīdam no pašreiz apstiprināta ražotāja Siegfried Ltd., Šveice |
| 120. | V/DCP/14/0048 | Spotinor 10 mg/ml šķīdums pilināšanai uz ādas aitām, liellopiem Spotinor 10 mg/ml spot-on solution for sheep, cattle | Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija | IB B.II.f.1.d Pievieno informāciju par galaprodukta uzglabāšanas nosacījumiem: "Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C" |
| 121. | V/DCP/14/0048 | Spotinor 10 mg/ml šķīdums pilināšanai uz ādas aitām, liellopiem Spotinor 10 mg/ml spot-on solution for sheep, cattle | Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija | IB C.II.6.b Pievieno ārējā iepakojuma marķējuma tekstā informāciju par dozēšanu. |
| 122. | V/DCP/13/0025 | Thiafeline 2.5 mg tabletes kaķiem Thiafeline 2.5 mg tablets for cats | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA B.II.b.4.a Sērijas maksimālais apjoms tiek palielināts no 1000000 uz 2500000 tabletēm. |
| 123. | V/DCP/13/0024 | Thiafeline 5 mg tabletes kaķiem Thiafeline 5 mg tablets for cats | Le Vet Beheer B.V., Nīderlande | IA B.II.b.4.a Sērijas maksimālais apjoms tiek palielināts no 1000000 uz 2500000 tabletēm. |
| 124. | V/MRP/05/1662 | Thoro VAX vet. emulsija injekcijām cūkām Thoro VAX vet. emulsion for injection for pigs | Intervet International B.V., Nīderlande | IB B.II.d.2.d Neliels atjauninājums sterilitātes testa procedūrā |
| 125. | V/DCP/16/0005 | Tylucyl 200 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Tylucyl 200 mg/ml solution for injection for pigs, cattle | Vetoquinol S.A., Francija | IA C.I.1. a Atjauno zāļu apraksta 4.9 un 4.11 punktu, kuros nosaka, ka cūkām vienā injekcijas vietā nedrīkst ievadīt vairāk kā 5 ml medikamenta un pagarina ierobežojumu periodu cūku gaļai un blakusproduktiem līdz 16 dienām. |
| 126. | V/DCP/18/0079 | Tuloxin 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem Tuloxin 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cattle | KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija | IA B.II.d.2.a Gatavā produkta testa procedūras papildināšana. |

| | | | | |
|------|---------------|--|---|--|
| 127. | V/DCP/18/0004 | Ubroseal Dry Cow 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Ubroseal Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle | Univet Ltd., Īrija | IB A.2. b. Zāļu nosaukuma maiņa uz Ubroseal blue Dry Cow; IA B.II.a.3a1 Gatavā produkta sastāvā tiek pievienota papildus krāsviela |
| 128. | V/MRP/19/0060 | Versican Plus Bb Oral liofilizāts un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai suņiem Versican Plus Bb Oral lyophilisate and solvent for oral suspension for dogs | Zoetis Belgium SA., Beļģija | IB C.I.z. Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā attiecībā uz ievadīšanas instrukcijām, sniedzot skaidrākas instrukcijas (ieskaitot attēlus), lai samazinātu nepareizas atvēršanas un savainojumu risku. |
| 129. | V/DCP/13/0045 | Vetmedin 10 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 10 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IB B.II.c.2.d Tiek ieviesta alternatīva automatizēta testēšanas metode |
| 130. | V/DCP/13/0045 | Vetmedin 10 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 10 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas |
| 131. | V/DCP/11/0010 | Vetmedin 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas |
| 132. | V/DCP/11/0010 | Vetmedin 1.25 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IB B.II.c.2.d Tiek ieviesta alternatīva automatizēta testēšanas metode |
| 133. | V/DCP/11/0011 | Vetmedin 2.5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 2.5 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas |
| 134. | V/DCP/11/0011 | Vetmedin 2.5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 2.5 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IB B.II.c.2.d Tiek ieviesta alternatīva automatizēta testēšanas metode |

| | | | | |
|------|---------------|---|---|---|
| 135. | V/DCP/11/0012 | Vetmedin 5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 5 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA B.II.e.4.a Tiešā iepakojuma, pudeles, izmēra izmaiņas |
| 136. | V/DCP/11/0012 | Vetmedin 5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 5 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IB B.II.c.2.d Tiek ieviesta alternatīva automatizēta testēšanas metode |
| 137. | V/DCP/11/0012 | Vetmedin 5 mg košļājamās tabletes suņiem Vetmedin 5 mg chewable tablets for dogs | Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija | IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas; IA B.II.e.4.a Primārā iepakojuma izmēra izmaiņas |
| 138. | V/DCP/19/0001 | Vetmulin 125 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai cūkām, vistām Vetmulin 125 mg/ml solution for oral use for pigs, chickens | Huvepharma NV, Beļģija | IA B.III.1.a2 Atjaunots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (R1-CEP 2010-313-Rev 02) aktīvajai vielai tiamulīna hidrogēnfumarātam iepriekš apstiprinātam ražotājam SUNNY BIOTECH HANGZHOU CO., LTD, Ķīna |
| 139. | V/MRP/18/0043 | Zodon 25 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai kaķiem, suņiem Zodon 25 mg/ml solution for oral use for cats, dogs | Ceva Sante Animale,, Francija | IA B.II.e.1b3 Tiek izsvītrots viens modelis no primārā iepakojuma vāciņiem; IA B.II.e.2.b Jauna specifiskācijas parametra pievienošana produkta šļircei; IA B.II.e.2.b Jauna specifiskācijas parametra pievienošana produkta vāciņam; IA B.II.e.2.c Nebūtiska specifiskācijas parametra svītrosana no gatavā produkta vāciņa; IA B.II.e.2.c Nebūtiska specifiskācijas parametra svītrosana no gatavā produkta šļirces; IA B.II.e.2.c Nebūtiska specifiskācijas parametra svītrosana no gatavā produkta šļirces |