

## I tipa izmaiņa

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/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.1.a Sekundārās iepakojšanas vietas pievienošana V.M.D.n.v., Beļģija; IA B.II.b.2c1 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju V.M.D.n.v., Beļģija
2.	V/DCP/15/0008	<b>Amodip</b> 1.25 mg košļājamās tabletes kaķiem <b>Amodip</b> 1.25 mg chewable tablets for cats	Ceva Sante Animale,, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no aktīvās vielas amlodipīna besilātāma ražotnēm Aurobindo Pharma Limited
3.	V/NRP/99/0979	<b>Ampiclox LC</b> suspensija ievadīšanai tesmenī govīm <b>Ampiclox LC</b> intramammary suspension for cows	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas kloksacilīna nātrija sāls Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1995-036-Rev 04 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz Industrial Products S.A., Spānija; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas kloksacilīna nātrija sāls Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1995-036-Rev 05 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz Industrial Products S.A., Spānija; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas ampicilīna nātrija sāls Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1993-005-Rev 07 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz GmbH, Austrija; IB B.III.1.a.3 Pievieno jaunu aktīvās vielas kloksacilīna nātrija sāls Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 1998-025-Rev 07 no jauna ražotāja Fresenius Kabi iPSUM s.r.l., Itālija; IA A.4. Maina aktīvās vielas kloksacilīna nātrija sāls sterilizācijas vietas ACS Dobfar S.p.A., Itālija adresi
4.	V/DCP/15/0037	<b>Ataxxa 1250 mg/250 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi no 10 kg līdz 25 kg <b>Ataxxa 1250 mg/250 mg</b> spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
5.	V/DCP/15/0035	<b>Ataxxa 200 mg/40 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi līdz 4 kg <b>Ataxxa 200 mg/40 mg</b> spot-on solution for dogs up to 4 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
6.	V/DCP/15/0038	<b>Ataxxa 2000 mg/400 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi virs 25 kg <b>Ataxxa 2000 mg/400 mg</b> spot-on solution for dogs over 25 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā

7.	V/DCP/15/0036	<b>Ataxxa 500 mg/100 mg</b> šķīdums pilināšanai uz ādas suņi no 4 kg līdz 10 kg <b>Ataxxa 500 mg/100 mg</b> spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
8.	V/NRP/16/0003	<b>Avinew NEO</b> putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām <b>Avinew NEO</b> effervescent tablets for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
9.	V/NRP/01/1329	<b>Avinew</b> līofilizāts 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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
10.	V/DCP/20/0040	<b>Avishield IBD Plus</b> līofilizāts lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām <b>Avishield IBD Plus</b> lyophilisate for use in drinking water for chickens	GENERA Inc., Horvātija	IB B.I.a.3. e Veikta aktīvās vielas sērijas palielināšana bez ražošanas procesa izmaiņām
11.	V/MRP/12/0023	<b>Benamax Flavour</b> 20 mg tabletes suņiem <b>Benamax Flavour</b> 20 mg tablets for dogs	LAVET Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	IA A.1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa Lavet Pharmaceuticals Ltd., Batthyány u. 6., Kistarcsa, 2143, Ungārija
12.	V/MRP/12/0021	<b>Benamax Flavour</b> 2.5 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Benamax Flavour</b> 2.5 mg tablets for cats, dogs	LAVET Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	IA A.1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa Lavet Pharmaceuticals Ltd., Batthyány u. 6., Kistarcsa, 2143, Ungārija
13.	V/MRP/12/0022	<b>Benamax Flavour</b> 5 mg tabletes suņiem <b>Benamax Flavour</b> 5 mg tablets for dogs	LAVET Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	IA A.1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa Lavet Pharmaceuticals Ltd., Batthyány u. 6., Kistarcsa, 2143, Ungārija
14.	V/NRP/96/0446	<b>Betamox LA</b> 150 mg/ml suspensija injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem <b>Betamox LA</b> 150 mg/ml suspension for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA C.I.1. a Izmaiņas zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā, īstenojot Eiropas Komisijas 12.10.2020 lēmumu (C(2020) 7118 final) par par aktīvo vielu amoksicilīna trihidrāts saturošu veterināro zāļu "Betamox LA 150 mg/ml suspensija injekcijām, sinonīmisko nosaukumu zāles un ģenēriskās zāles" tirdzniecības atļaujām Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/82/EK 35. panta satvarā

15.	V/MRP/15/0056	<b>BioEquin H</b> emulsija injekcijām zirgiem <b>BioEquin H</b> emulsion for injection for horses	Bioveta, a.s., Čehija	IA A.7. Tiek dzēsta viena no ražošanas vietām Bioveta a.s, Čehija
16.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
17.	V/NRP/15/0015	<b>Bioral H120 NEO</b> putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām <b>Bioral H120 NEO</b> effervescent tablets for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
18.	V/NRP/98/0802	<b>Bovaclox DC</b> suspensija ievadīšanai tesmenī govīm <b>Bovaclox DC</b> intramammary suspension for cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas ampicilīna trihidrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R2-CEP 1995-035-Rev 05 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sandoz Industrial Products S.A., Spānija
19.	V/MRP/19/0076	<b>Calmafusion</b> šķīdums infūzijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Calmafusion</b> solution for infusion for sheep, pigs, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	IB B.II.e.5a2 Tiek pievienota multipaka 12 x 500 ml
20.	V/NRP/05/1275	<b>Cobactan 2,5%</b> 25 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem <b>Cobactan 2,5%</b> 25 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.6. Maina ATĶ veterināro kodu no QJ01DE91 uz QJ01DE90
21.	V/MRP/14/0044	<b>Cryomarex Rispens</b> koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām <b>Cryomarex Rispens</b> concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
22.	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.a3 Pievieno jaunu Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2014-371-Rev 01) aktīvajai vielai prazikvantels no jauna ražotāja JIANGSU CHENGXIN PHARMACEUTICAL CO., LTD., Ķīna

23.	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.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA B.II.b.3.a Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
24.	V/NRP/92/0216	<b>Depedin</b> suspensija injekcijām cūkām, kaķiem, liellopiem, sivēniem, suņiem, zirgiem <b>Depedin</b> suspension for injection for pigs, cats, cattle, piglets, dogs, horses	Veyx-Pharma GmbH, Vācija	IB B.III.1.a.3 Iesniedz aktīvās vielas prednizolona acetāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2017-286-Rev 01 no jauna ražotāja Farmabios S.p.a., Itālija
25.	V/DCP/20/0041	<b>Draxxin Plus</b> šķīdums injekcijām liellopiem <b>Draxxin Plus</b> solution for injection for cattle	Zoetis Belgium SA., Beļģija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
26.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
27.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
28.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
29.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija

30.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
31.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
32.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
33.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
34.	V/NRP/03/1626	<b>Finadyne vet.</b> 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem <b>Finadyne vet.</b> 50 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Intervet International B.V., Nīderlande	IA A.5.a Maina par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja nosaukumu no Schering- Plough Sante Animale, Francija uz TriRX Segre, Francija
35.	V/DCP/20/0003	<b>Firodyl</b> 250 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Firodyl</b> 250 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.I.a.3. a Palielina sērijas apjomu 488 - 813 kg; IB B.I.d.1.a4 Pagarina atkārtotā testa periodu līdz 48 mēnešiem
36.	V/DCP/20/0002	<b>Firodyl</b> 62.5 mg košļājamās tabletes suņiem <b>Firodyl</b> 62.5 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IA B.I.a.3. a Palielina sērijas apjomu 488 - 813 kg; IB B.I.d.1.a4 Pagarina atkārtotā testa periodu līdz 48 mēnešiem
37.	V/MRP/18/0049	<b>Forthyron flavour</b> 200 µg/tabl. tabletes suņiem <b>Forthyron flavour</b> 200 µg/tabl. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB C.I.z Ievieš pēc atkārtotas reģistrācijas procedūras saskaņotas izmaiņas veterināro zāļu informācijas tekstos; IA C.I.3.z Pēc PSUR novērtēšanas procedūras zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pievieno informāciju par blakusparādību niezi

38.	V/MRP/18/0050	<b>Forthyron flavour</b> 400 µg/tab. tabletes suņiem <b>Forthyron flavour</b> 400 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB C.I.z Ievieš pēc atkārtotas reģistrācijas procedūras saskaņotas izmaiņas veterināro zāļu informācijas tekstos; IA C.I.3.z Pēc PSUR novērtēšanas procedūras zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pievieno informāciju par blakusparādību niezi
39.	V/MRP/18/0051	<b>Forthyron flavour</b> 600 µg/tab. tabletes suņiem <b>Forthyron flavour</b> 600 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB C.I.z Ievieš pēc atkārtotas reģistrācijas procedūras saskaņotas izmaiņas veterināro zāļu informācijas tekstos; IA C.I.3.z Pēc PSUR novērtēšanas procedūras zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pievieno informāciju par blakusparādību niezi
40.	V/MRP/18/0052	<b>Forthyron flavour</b> 800 µg/tab. tabletes suņiem <b>Forthyron flavour</b> 800 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB C.I.z Ievieš pēc atkārtotas reģistrācijas procedūras saskaņotas izmaiņas veterināro zāļu informācijas tekstos; IA C.I.3.z Pēc PSUR novērtēšanas procedūras zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pievieno informāciju par blakusparādību niezi
41.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
42.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
43.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
44.	V/NRP/01/1406	<b>Gallivac IBD</b> līofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām <b>Gallivac IBD</b> lyophilizate for suspension for chickens	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
45.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
46.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija

47.	V/MRP/09/0014	<b>Ingelvac MycoFLEX</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Ingelvac MycoFLEX</b> suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB B.I.a.2.a Maina barotnes sastāvu, lai panāktu lielāku aktīvās vielas Mycoplasma hyopneumoniae ieguvu; IB B.I.a.2.a Maina barotnes sterilizācijas veidu no sterilizācijas ar karstu tvaiku uz sterilo filtrēšanu
48.	V/MRP/09/0014	<b>Ingelvac MycoFLEX</b> suspensija injekcijām cūkām <b>Ingelvac MycoFLEX</b> suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IB B.II.b.3.a Ražošanas procesā sāk lietot sterilu tērauda sietu
49.	V/DCP/10/0027	<b>Marbox</b> 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem <b>Marbox</b> 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Ceva Sante Animale., Francija	IB B.III.1.a5 Jauns Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts (CEP R0-CEP 2017-019-Rev 01) aktīvajai vielai marbofloksacīns no jau apstiprināta ražotāja Zhejiang Guobang Pharmaceuticl Co. Ltd, Ķīna
50.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
51.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
52.	V/DCP/12/0074	<b>Quiflox</b> 20 mg tabletes suņiem <b>Quiflox</b> 20 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.2c2 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju ar sērijas pārbaudi/testēšanu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā; IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
53.	V/DCP/12/0073	<b>Quiflox</b> 5 mg tabletes kaķiem, suņiem <b>Quiflox</b> 5 mg tablets for cats, dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.2c2 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju ar sērijas pārbaudi/testēšanu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā; IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā

54.	V/DCP/12/0075	<b>Quiflox</b> 80 mg tabletes suņiem <b>Quiflox</b> 80 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.b.1.e Pievieno jaunu galaprodukta ražošanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.1.a Pievieno sekundārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.1.b Pievieno primārās iepakojšanas vietu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.b.2c2 Pievieno par sērijas izlaidi atbildīgo ražotāju ar sērijas pārbaudi/testēšanu KRKA-Farma d.o.o., Horvātija; IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā; IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
55.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
56.	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.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
57.	V/NRP/02/1434	<b>Ruvax</b> suspensija injekcijām aitām, cūkām, tītariem <b>Ruvax</b> suspension for injection for sheep, pigs, turkeys	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa uz Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija
58.	V/MRP/08/1564	<b>Sedator</b> 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem <b>Sedator</b> 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	IB C.I.z. Iesniedz izmaiņas ZA, LI un M tekstā, lai tie būtu saskaņā ar jaunāko QRD versiju (8.1) un nacionālajām valodas prasībām.
59.	V/NRP/98/0770	<b>Synulox LC</b> suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm <b>Synulox LC</b> intramammary suspension for lactating cows	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IA A.7. Dzēš aktīvās vielas prednizolona acetāta sterilizēšanas un mikronizēšanas vietu Fareva Romainville, Francija; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prednizolona acetāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2002-108-Rev. 04 no pašlaik apstiprināta ražotāja Tianjin Tianyao Pharmaceuticals Co. Ltd., Ķīna; IA B.III.1.a.4 Dzēš aktīvās vielas prednizolona acetāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu no ražotāja Sanofi Chimie, Francija
60.	V/NRP/97/0688	<b>Stresnil</b> 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām <b>Stresnil</b> 40 mg/ml solution for injection for pigs	Elanco GmbH, Vācija	IA C.I.1. a Izmaiņas zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā, īstenojot Eiropas Komisijas 12.10.2020 lēmumu (C(2020) 7117 final) par aktīvo vielu azaperonu saturošu veterināro zāļu "Stresnil 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, sinonīmisko nosaukumu zāles un ģenēriskās zāles" tirdzniecības atļaujām Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/82/EK 35. panta ietvaros



61.	V/DCP/16/0040	<b>Vetroxy LA</b> 200 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, liellopiem <b>Vetroxy LA</b> 200 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, 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. ; IA C.I.9.c Iesniedz izmaiņas pašreizējā farmakovigilances sistēmas aprakstā sakarā ar RAĪ nosaukuma maiņu no Cross Vetpharm Group Ltd. uz Bimeda Animal Health Ltd., Īrija.
62.	V/NRP/05/1646	<b>S.O.S. Flea &amp; Tick Collar</b> 2,175 g kaklasiksna kaķiem <b>S.O.S. Flea &amp; Tick Collar</b> 2.175 g collar for cats	Beaphar B.V., Nīderlande	IA <sub>IN</sub> C.I.9.a Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Jan van den Eertwegh uz Vasilina Fazilova
63.	V/NRP/05/1647	<b>S.O.S. Flea &amp; Tick Collar</b> 4,205 g kaklasiksna suņiem <b>S.O.S. Flea &amp; Tick Collar</b> 4.205 g collar for dogs	Beaphar B.V., Nīderlande	IA <sub>IN</sub> C.I.9.a Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Jan van den Eertwegh uz Vasilina Fazilova
64.	V/NRP/05/1663	<b>Bea Flea Shampoo</b> 1 % (w/w) šampūns suņiem <b>Bea Flea Shampoo</b> 1 % (w/w) shampoo for dogs	Beaphar B.V., Nīderlande	IA <sub>IN</sub> C.I.9.a Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Jan van den Eertwegh uz Vasilina Fazilova
65.	V/NRP/14/0004	<b>C-B-Gluconat 24% plus 6%</b> šķīdums infūzijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem, zirgiem <b>C-B-Gluconat 24% plus 6%</b> solution for infusion for sheep, pigs, goats, cattle, horses	Bebra Serviss SIA, Latvija	IB C.II.7.b Farmakovigilances sistēmas ieviešana, kas iepriekš jau tikusi izvērtēta šī paša reģistrācijas apliecības īpašnieka citām veterinārajām zālēm
66.	V/NRP/18/0026	<b>Glucosol</b> 400 mg/ml šķīdums infūzijām aitām, liellopiem <b>Glucosol</b> 400 mg/ml solution for infusion for sheep, cattle	Bebra Serviss SIA, Latvija	IB C.II.7.b Farmakovigilances sistēmas ieviešana, kas iepriekš jau tikusi izvērtēta šī paša reģistrācijas apliecības īpašnieka citām veterinārajām zālēm