

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar saīsinātu (R) laika grafiku (30.06.2025 – 27.08.2025.)

Nr. p. k.	Veterināro zāļu tirdzniecības atļaujas numurs	Veterināro zāļu nosaukums, zāļu stiprums, forma un mērķsuga (-as)	Veterināro zāļu tirdzniecības atļaujas turētājs, valsts	Izmaiņu procedūras numurs	Veterināro zāļu izmaiņu kods, būtība
1	2	3	4	5	6
1.	V/DCP/14/0018	Amdocyl 697 mg/g pulveris iekšķīgai lietošanai cūkām, vistām Amdocyl 697 mg/g oral powder for pigs, chickens	Dopharma Research B.V., Nīderlande	NL/V/xxxx/A/092/G	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam /reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.
2.	V/DCP/24/0023	Amphen 200 mg/ml suspensija lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām Amphen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for pigs	Huvepharma NV, Beļģija	FR/V/0460/001/A/002	F.II.f.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Stabilitāte. Galaprodukta derīguma termiņa vai uzglabāšanas apstākļu izmaiņas. Galaprodukta derīguma termiņa pagarināšana. Tirdzniecības iepakojumā (pamatotas ar reāllaika datiem).
3.	V/NRP/99/0982	Bolfo 1.23 g kaklasiksna kaķiem, maza auguma suņiem Bolfo 1.23 g collar for cats, small dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/207	F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reāllaika datiem.
4.	V/NRP/09/0012	Bolfo 4.442 g kaklasiksna liela auguma suņiem Bolfo 4.442 g collar for large dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/207	F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reāllaika datiem .

5.	V/DCP/12/0003	Ceftiosan 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem Ceftiosan 50 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0148/001/A/009	F.II.b.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana saistībā ar daļu vai visu galaprodukta ražošanas procesu. Vieta, kur saistībā ar veterinārām zālēm (tostarp aseptiski ražotām zālēm), izņemot bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterinārās zāles, notiek kāda(-as) ražošanas darbība(-as), izņemot sērijas izlaidi, sērijas kontroli un sekundāro pakojumu
6.	V/MRP/21/0074	Cevac Salmovac liofilizāts lietošanai dzeramajā ūdenī vistām Cevac Salmovac lyophilisate for use in drinking water for chickens	Ceva Sante Animale, Francija	DE/V/0208/001/A/019	F.II.e.5.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta iepakojuma lieluma izmaiņas. Vienību (piemēram, tablešu, ampulu u. c.) skaita izmaiņas iepakojumā ārpus pašlaik apstiprināto iepakojuma lieluma diapazona
7.	V/DCP/11/0014	Cevaxel-RTU 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem Cevaxel-RTU 50 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Ceva Sante Animale, Francija	FR/V/xxxx/WS/199	F.I.a.2.d. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Nelielas izmaiņas aktīvās vielas pamatlīnī tas ierobežotās pieejamības daļā - ASMF RP no aktīvas vielas ražotāja Apitoria Pharma Private Limited (mainīts nosaukums no Aurobindo Pharma Limited), Ceftiofur hydrochloride ASMF SR/AP-00/01-24 - SR/RP-00/01-24
8.	V/DCP/08/1563	Giraxa 50 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai sivēniem, teļiem, vistām Giraxa 50 mg/g powder for oral solution for piglets, calves, chickens	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/103/001/A/011	F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana).
9.	V/DCP/22/0014	Ketexx 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, jūrascūciņām, kaķiem, kazām, kāmjēniem, liellopiem, pelēm, suņiem, trušiem, zirgiem, žurkām Ketexx 100 mg/ml solution for injection for sheep, guinea pigs, cats, goats, hamsters, cattle, mice, dogs, rabbits, horses, rats	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	FR/V/0435/001/A/022	F.II.b.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana saistībā ar daļu vai visu galaprodukta ražošanas procesu. Vieta, kur saistībā ar veterinārām zālēm (tostarp aseptiski ražotām zālēm), izņemot bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterinārās zāles, notiek kāda(-as) ražošanas darbība(-as), izņemot sērijas izlaidi, sērijas kontroli un sekundāro pakojumu
10.	V/NRP/96/0416	Kiltix 1,25 g + 0,28 g ārstnieciskā kaklasiksna maza auguma suņiem Kiltix 1,25 g + 0,28 g medicated collar for small dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/207	F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas

					testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reāllaika datiem.
11.	V/NRP/25/0045	Kiltix 3,02 g + 0,68 g ārstnieciskā kaklasiksna vidēja auguma suņiem Kiltix 3,02 g + 0,68 g medicated collar for medium dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/207	F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reāllaika datiem.
12.	V/NRP/25/0046	Kiltix 4,5 g + 1,013 g ārstnieciskā kaklasiksna liela auguma suņiem Kiltix 4,5 g + 1,013 g medicated collar for large dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/207	F.I.d.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Aktīvās vielas kontrole. Stabilitāte. Aktīvās vielas atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts par atkārtotas testēšanas periodu. Atkārtotas testēšanas perioda/uzglabāšanas perioda pagarināšana vai ieviešana, pamatojoties uz reāllaika datiem.
13.	V/MRP/93/0152	Linco-Spectin 100 pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām Linco-Spectin 100 powder for use in drinking water for pigs, chickens	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	-	Maina tirdzniecības atļaujas turētāju no Zoetis Belgium S.A., Beļģija uz Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o., Polija.
14.	V/DCP/23/0022	Lamoxsan 150 mg/ml suspensija injekcijām cūkām, liellopiem Lamoxsan 150 mg/ml suspension for injection for pigs, cattle	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0391/001/DC	F.II.f.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Stabilitāte. Galaprodukta derīguma termiņa vai uzglabāšanas apstākļu izmaiņas. Galaprodukta derīguma termiņa pagarināšana. Tirdzniecības iepakojumā (pamatotas ar reāllaika datiem).
15.	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	FR/V/xxxx/A/203/G	F.II.d.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.

16.	V/MRP/20/0026	Milpro 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķiem Milpro 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats	VIRBAC, Francija	FR/V/xxxx/A/203/G	F.II.d.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas. F.II.d.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
17.	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	FR/V/xxxx/A/203/G	F.II.d.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas. F.II.d.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifiskācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
18.	V/MRP/11/0069	Morphasol 10 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem Morphasol 10 mg/ml solution for injection for horses	aniMedica GmbH, Vācija	IE/V/xxxx/A/317/G	F.II.b.3.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Nelielas izmaiņas ražošanas procesā; F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana); F.II.b.3.h KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Starpprodukta vai nefasēta produkta uzglabāšanas laika izmaiņas (ja piemērojams).

19.	V/MRP/11/0069	Morphasol 10 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem Morphasol 10 mg/ml solution for injection for horses	aniMedica GmbH, Vācija	IE/V/xxxx/A/317/G	F.II.b.3.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Nelielas izmaiņas ražošanas procesā; F.II.b.1.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana daļai galaprodukta ražošanas procesa vai visam galaprodukta ražošanas procesam - Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana); F.II.b.3.h KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Starpprodukta vai nefasēta produkta uzglabāšanas laika izmaiņas (ja piemērojams).
20.	V/NRP/96/0445	Pen & Strep suspensija injekcijām aitām, cūkām, liellopiem, zirgiem Pen & Strep suspension for injection for sheep, pigs, cattle, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IE/V/xxxx/WS/132	F.III.1.a.z. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/Monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svītrosana: aktīvajai vielai vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotajam izejmateriālam/reāģentam/starpproduktam, vai palīgvielai. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts pie atbilstošās Eiropas Farmakopejas monogrāfijas. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas CMDv vadlīniju Nr. EMA/CMDv/7381/2021 par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām 6. un 7. punktā.
21.	V/NRP/96/0405	Pyanosid Solution šķīdums injekcijām cūkām, kaķiem, lopi (teļi)iem, suņiem Pyanosid Solution solution for injection for pigs, cats, cattle (calf), dogs	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	-	F.II.d.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta testēšanas procedūras izmaiņas. Citas izmaiņas testēšanas procedūrā (tostarp aizstāšana vai pievienošana).
22.	V/DCP/23/0047	Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml Solution for injection/infusion suņiem, zirgiem Recudon 2,5 mg/ml + 0,125 mg/ml Solution for injection/infusion for dogs, horses	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0384/001-002/A/001	F.II.b.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana saistībā ar daļu vai visu galaprodukta ražošanas procesu. Vieta, kur saistībā ar veterinārām zālēm (tostarp aseptiski ražotām zālēm), izņemot bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterinārās zāles, notiek kāda(-as) ražošanas darbība(-as), izņemot sērijas izlaidi, sērijas kontroli un sekundāro pakojumu.

23.	V/DCP/23/0048	Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml Solution for injection/infusion suņiem, zirgiem Recudon 5 mg/ml + 0,25 mg/ml Solution for injection/infusion for dogs, horses	Alfasan Nederland BV, Nīderlande	NL/V/0384/001-002/A/001	F.II.b.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Ražošanas vietas aizstāšana vai pievienošana saistībā ar daļu vai visu galaprodukta ražošanas procesu. Vieta, kur saistībā ar veterinārām zālēm (tostarp aseptiski ražotām zālēm), izņemot bioloģiskas/immunoloģiskas izcelsmes veterinārās zāles, notiek kāda(-as) ražošanas darbība(-as), izņemot sērijas izlaidi, sērijas kontroli un sekundāro pakojšanu.
24.	V/MRP/20/0060	Sedachem 20 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Sedachem 20 mg/ml solution for injection for cats, cattle, dogs, horses	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	EE/V/0105/001/A/003	F.II.e.2.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
25.	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	FR/V/xxxx/WS/197	2 x F.I.d.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Stabilitāte. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
26.	V/MRP/98/0770	Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Synulox LC intramammary suspension for lactating cows	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IE/V/xxxx/WS/065	F.III.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana saistībā ar aktīvo vielu; saistībā ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu vai saistībā ar palīgvielu. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts tiek pievienots atbilstīgajai Eiropas Farmakopejas monogrāfijai. Jauns sertifikāts nesterilai aktīvajai vielai, kuru paredzēts izmantot sterilu zāļu sastāvā, ja sintēzes pēdējos posmos tiek lietots ūdens un netiek apgalvots, ka materiāls nesatur endotoksīnus.
27.	V/NRP/02/1476	Synulox RTU suspensija injekcijām cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem Synulox RTU suspension for injection for pigs, cats, cattle, dogs	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	IE/V/xxxx/WS/065	F.III.1.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. CEP/TSE/monogrāfijas. Jauna vai atjaunināta Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana vai Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta svīturošana saistībā ar aktīvo vielu; saistībā ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu vai saistībā ar palīgvielu. Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts tiek pievienots atbilstīgajai Eiropas Farmakopejas monogrāfijai. Jauns sertifikāts nesterilai aktīvajai vielai, kuru paredzēts izmantot sterilu zāļu

					sastāvā, ja sintēzes pēdējos posmos tiek lietots ūdens un netiek apgalvots, ka materiāls nesatur endotoksīnus.
28.	V/DCP/18/0031	Tialin 125 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām Tialin 125 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0287/001-002/A/007	F.II.b.3.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanā izmantotā starpprodukta izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
29.	V/DCP/18/0032	Tialin 250 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, tītariem, vistām Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, turkeys, chickens	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0287/001-002/A/007	F.II.b.3.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanā izmantotā starpprodukta izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.
30.	V/DCP/22/0010	Tramadol Domes Pharma 50 mg tabletes suņiem Tramadol Domes Pharma 50 mg tablets for dogs	Axience, Francija	-	Tirdzniecības atļaujas turētāja maiņa no DOMES PHARMA, Francija uz AXIENCE, Francija
31.	V/DCP/18/0004	Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle	Univet Ltd., Īrija	IE/V/0437/001/A/012	F.II.b.4.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta sērijas lieluma (tostarp sērijas lieluma diapazonu) izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas.