

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar standarta (S) 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
1.	V/DCP/21/0002	Apovomin 1 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0343/1/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
2.	V/MRP/18/0056	Apovomin 3 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IE/V/0482/1/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
3.	V/DCP/18/0045	Apravet 552 IU/mg pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu cūkām, teļiem, trušiem, vistām Apravet 552 IU/mg powder for use in drinking water/ milk for pigs, calves, rabbits, chickens	Huvepharma NV, Beļģija	ES/V/0252/001/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
4.	V/MRP/18/0040	BioBos Respi 3 suspensija injekcijām liellopiem BioBos Respi 3 suspension for injection for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0143/001/A/002	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004

5.	V/MRP/18/0041	BioBos Respi 4 suspensija injekcijām liellopiem BioBos Respi 4 suspension for injection for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0144/001/A/002	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
6.	V/MRP/15/0059	Medeson 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Medeson 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	ES/V/0259/001/A/003	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
7.	V/DCP/16/0042	Boflox flavour 80 mg tabletes suņiem Boflox flavour 80 mg tablets for dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	ES/V/0330/A/005/G	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
8.	V/DCP/16/0041	Boflox flavour 20 mg tabletes kaķiem, suņiem Boflox flavour 20 mg tablets for cats, dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	ES/V/0330/A/005/G	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
9.	V/DCP/16/0004	Caremast vet 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Caremast vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows	Vetcare Oy, Somija	FI/V/110/001/A/017	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.

10.	V/DCP/16/0019	Chanazone 1 g pulveris iekšķīgai lietošanai zirgiem Chanazone 1 g oral powder for horses	Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Īrija	AT/V/0025/001/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
11.	V/NRP/00/1230	Cortizeme uz ādas lietojama suspensija kaķiem, suņiem Cortizeme cutaneous suspension for cats, dogs	Virbac S.A., Francija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
12.	V/DCP/11/0050	Danilon Equidos 1.5 g granulas ponijiem, zirgiem Danilon Equidos 1.5 g granules for ponies, horses	ECUPHAR VETERINARIA S.L.U, Spānija	DE/V/0192/001/A/002	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
13.	V/MRP/11/0054	Dorbene vet 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Dorbene vet 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	LABORATORIOS SYVA S.A., Spānija	FI/V/0106/001/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
14.	V/NRP/08/1568	Duelmint 40 pasta iekšķīgai lietošanai kaķiem, suņiem Duelmint 40 paste for oral use for cats, dogs	Fatro S.p.A., Itālija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.

15.	V/MRP/12/0054	Enzaprost 5 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Enzaprost 5 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Ceva Sante Animale', Francija	FR/V/0410/001/A/021	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
16.	V/DCP/14/0033	Effitix šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem Effitix spot-on solution for large dogs	VIRBAC, Francija	FR/V/0371/001-005/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
17.	V/DCP/14/0034	Effitix šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem Effitix spot-on solution for very large dogs	VIRBAC, Francija	FR/V/0371/001-005/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
18.	V/DCP/14/0030	Effitix šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti maza auguma suņiem Effitix spot-on solution for very small dogs	VIRBAC, Francija	FR/V/0371/001-005/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
19.	V/DCP/14/0031	Effitix šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem Effitix spot-on solution for small dogs	VIRBAC, Francija	FR/V/0371/001-005/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.

20.	V/DCP/14/0032	Effitix šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem Effitix spot-on solution for medium dogs	VIRBAC, Francija	FR/V/0371/001-005/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
21.	V/DCP/12/0018	Euthasol vet. 400 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, grauzējiem, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, trušiem, ūdelēm un zirgiem Euthasol vet. 400 mg/ml solution for injection for sheep, rodents, cats, goats, cattle, dogs, rabbits, minks and horses	Le Vet B.V., Nīderlande	IE/V/0618/001/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
22.	V/DCP/20/0003	Firodyl 250 mg košļājamās tabletes suņiem Firodyl 250 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale, Francija	FR/V/0385/001-002/A/008	F.I.f.1. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai uz aktīvo vielu attiecināmajā dokumentācijas daļā.
23.	V/DCP/20/0002	Firodyl 62.5 mg košļājamās tabletes suņiem Firodyl 62.5 mg chewable tablets for dogs	Ceva Sante Animale, Francija	FR/V/0385/001-002/A/008	F.I.f.1. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai uz aktīvo vielu attiecināmajā dokumentācijas daļā.
24.	V/DCP/11/0046	Forcyl 160 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Forcyl 160 mg/ml solution for injection for cattle	Vetoquinol S.A., Francija	FR/V/0220/001/A/019	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
25.	V/MRP/16/0025	HuveGuard MMAT suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens	Huvepharma NV, Beļģija	NL/V/0206/001/A/014	F.I.a.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Izmaiņas attiecas uz bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielu vai atšķirīgas ķīmiski iegūtas vielas izmantošanu bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes vielas ražošanā, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu un iedarbīgumu un nav saistīta ar protokolu

26.	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	IE/V/0443/1/A/023	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
27.	V/NRP/95/0302	Ivomec Plus šķīdums injekcijām liellopiem Ivomec Plus solution for injection for cattle	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS , Francija	FR/V/xxxx/WS/188	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
28.	V/NRP/96/0416	Kiltix ārstnieciskā kaklasiksna liela auguma suņiem, vidēja auguma suņiem un maza auguma suņiem Kiltix medicated collar for large dogs, medium dogs and small dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	-	E.z ADMINISTRATĪVĀS IZMAIŅAS. Citas izmaiņas zem šī koda līmeņa, piem., izmaiņas, kas aprakstītas 6. un 7. punktā CMDv vadlīnijā par izmaiņu, kas jānovērtē, klasifikācijas detaļām; G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
29.	V/NRP/12/0045	LV Genta-100 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem LV Genta-100 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS, Igaunija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
30.	V/MRP/15/0059	Medeson 1 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Medeson 1 mg/ml solution for injection for cats, dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	ES/V/0259/001/A/003	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.

31.	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/0390/003-004/A/026	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
32.	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	FR/V/0390/003-004/A/026	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
33.	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/0246/001/A/016	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
34.	V/MRP/11/0070	Morphasol 4 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Morphasol 4 mg/ml solution for injection for cats, dogs	aniMedica GmbH, Vācija	IE/V/0232/001/A/018	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
35.	V/DCP/18/0010	Moxapulvis 500 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī cūkām, pīlēm, tītariem, vistām Moxapulvis 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, ducks, turkeys, chickens	V.M.D. n.v., Beļģija	IE/V/0541/1/A/004/G	G.I.7.a AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Terapeitiskās indikācijas(-u) izmaiņas. Jaunas terapeitiskās indikācijas pievienošana vai apstiprinātas indikācijas modifikācija; G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā

					saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
36.	V/DCP/14/0016	Neoprinil pour-on 5 mg/ml šķīdums uzliešanai uz muguras liellopiem Neoprinil pour-on 5 mg/ml pour-on solution for cattle	VIRBAC, Francija	FR/V/0255/001/A/015	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
37.	V/NRP/05/1634	Nobilis Salenvac T suspensija injekcijām vistām Nobilis Salenvac T suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	IT/V/xxxx/WS/027	F.II.d.2.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Izmaiņas galaprodukta testēšanas procedūrā. Bioloģiskas/imunoloģiskas/imūnhistoķīmiskas testa metodes vai metodes, kurai tiek izmantots bioloģisks reaģents, būtiskas izmaiņas vai aizstāšana vai bioloģiskas izcelsmes atsaucēs preparāta, kas nav minēts apstiprinātajā protokolā, nomaina; F.II.b.5.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas; F.II.b.2.b.z KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. par importu un/vai sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana vai pievienošana. Citas izmaiņas šā koda līmenī, piemēram, CMDv pamatnostādņu par novērtējamo izmaiņu klasifikāciju 6. un 7. punktā aprakstītās izmaiņas
38.	V/DCP/17/0034	Ophtaclin vet 10 mg/g acu ziede kaķiem, suņiem, zirgiem Ophtaclin vet 10 mg/g eye ointment for cats, dogs, horses	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0209/001/A/005	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
39.	V/MRP/06/1674	Paracox-5 suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām Paracox-5	Intervet International B.V., Nīderlande	FR/V/XXXX/WS/190	F.I.a.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reagenta/starpprodukta ražotāja izmaiņas vai aktīvās vielas ražotāja (arī kvalitātes kontroles testēšanas vietu, ja tādas ir)

		suspension for oral suspension for chickens			izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts. Izmaiņas ir saistītas ar bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes aktīvo vielu vai bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes preparāta ražošanā izmantotu izejmateriālu/reaģentu/starpproduktu; F.V.b.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Izmaiņas tirdzniecības atļaujā citu normatīvo procedūru rezultātā. Kvalitātes dokumentācijas saskaņošana. Kvalitātes dokumentācijas saskaņošana tādām pašām tikai nacionāli reģistrētām veterinārām zālēm un/vai tādām pašām SA/DC procedūrā reģistrētām veterinārām zālēm, kuras pieder tam pašam tirdzniecības atļaujas turētājam, kurš nepiedalās iepriekš savienības interesēs veiktā pārskatīšanas procedūrā vai ZA saskaņošanas procedūrā.
41.	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	FR/V/XXXX/WS/190	F.V.b.1.c KVALITĀTES IZMAIŅAS. Izmaiņas tirdzniecības atļaujā citu normatīvo procedūru rezultātā. Kvalitātes dokumentācijas saskaņošana. Kvalitātes dokumentācijas saskaņošana tādām pašām tikai nacionāli reģistrētām veterinārām zālēm un/vai tādām pašām SA/DC procedūrā reģistrētām veterinārām zālēm, kuras pieder tam pašam tirdzniecības atļaujas turētājam, kurš nepiedalās iepriekš savienības interesēs veiktā pārskatīšanas procedūrā vai ZA saskaņošanas procedūrā; F.I.a.1.d KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāja izmaiņas vai aktīvās vielas ražotāja (arī kvalitātes kontroles testēšanas vietu, ja tādas ir) izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts. Izmaiņas ir saistītas ar bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes aktīvo vielu vai bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes preparāta ražošanā izmantotu izejmateriālu/reaģentu/starpproduktu
41.	V/NRP/96/0296	Perlutex 5 mg tabletes suņiem un kaķiem Perlutex 5 mg tablets for dogs and cats	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES)

					2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
42.	V/NRP/08/1714	Pharmasin 500 WSP 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai cūkām, liellopiem (teļiem), tītariem, vistām Pharmasin 500 WSP 500 mg/g powder for oral solution for pigs, cattle (calf), turkeys, chickens	Huvepharma NV, Beļģija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
43.	V/NRP/08/1713	Pharmasin 200 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Pharmasin 200 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Huvepharma NV, Beļģija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
44.	V/MRP/21/0037	Poulvac IB Primer Liofilizāts suspensijas pagatavošanai lietošanai ar izsmidzināšanu, acu pilieniem vai dzeramo ūdeni vistām Poulvac IB Primer Lyophilisate for suspension for spray, eye drop or drinking water administration for chickens	Zoetis Belgium S.A., Beļģija	DE/V/0259/001/A/021	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
45.	V/NRP/96/0261	Primodog suspensija injekcijām suņiem Primodog suspension for injection for dogs	Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Francija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t. i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
46.	V/DCP/19/0058	Procamidor Duo Šķīdums injekcijām Procamidor Duo Solution for injection	VetViva Richter GmbH, Austrija	AT/V/0018/001/A/002	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t. i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.

47.	V/NRP/93/0046	Rabigen Mono suspensija injekcijām kaķiem, suņiem Rabigen Mono suspension for injection for cats, dogs	Virbac, Francija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
48.	V/DCP/22/0012	Rilexine DC 375 mg suspensija ievadīšanai tesmenī es periodā)iem Rilexine DC 375 mg intramammary suspension for Cattle (dairy cow at drying-off)	VIRBAC, Francija	FR/V/0438/001/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD veidņu 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD veidņu atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
49.	V/NRP/07/1699	Rilexine 300 mg tabletes suņiem Rilexine 300 mg tablets for dogs	Virbac S.A., Francija	FR/V/xxxx/WS/168	F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbažu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti; F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbažu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti; F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona; F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona.
50.	V/NRP/07/1700	Rilexine 600 mg tabletes suņiem Rilexine 600 mg tablets for dogs	Virbac S.A., Francija	FR/V/xxxx/WS/168	F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbažu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta

					vispārējo kvalitāti; F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbažu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti; F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona; F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona.
51.	V/NRP/07/1698	Rilexine 75 mg tabletes kaķiem, suņiem Rilexine 75 mg tablets for cats, dogs	Virbac S.A., Francija	FR/V/xxxx/WS/168	F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbažu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti; F.II.b.5.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas laikā veikto testu vai piemēroto ierobežojumu izmaiņas. Apstiprināto ražošanas procesā veikto pārbažu ierobežojumu paplašināšana, kas var būtiski ietekmēt galaprodukta vispārējo kvalitāti; F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona; F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona.
52.	V/NRP/07/1691	Rilexine 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem Rilexine	Virbac S.A., Francija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES)

		150 mg/ml suspension for injection for cattle			2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
53.	V/NRP/07/1712	Rodotium 450 mg/g granulas lietošanai dzeramajā ūdenī cūkām Rodotium 450 mg/g granules for use in drinking water for pigs	Huvepharma EOD, Bulgārija	-	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
54.	V/DCP/22/0016	Syncroprost 0.250 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, kazām, liellopiem, zirgiem Syncroprost 0.250 mg/ml solution for injection for pigs, goats, cattle, horses	Ceva Sante Animale', Francija	IT/V/0147/001/A/003	G.I.2.b AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmāņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā patentbrīvām/hibrīdzālēm pēc tādu pašu izmaiņu novērtēšanas atsaucies zālēm. Informācijas saskaņošana ģenēriskām/hibrīdām zālēm saskaņā ar 71. panta 1. punktu pēc atsaucies zāļu apraksta saskaņošanas
55.	V/DCP/21/0046	Stromease 25 mg/ml acu pilieni, šķīdums kaķiem, suņiem Stromease 25 mg/ml eye drops, solution for cats, dogs	DOMES PHARMA, Francija	NL/V/0354/A/002/G	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.; II F.II.e.1.a.2. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta tiešā iepakojuma izmaiņas. Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs. Sterilas zāles un bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes zāles.
56.	V/NRP/08/1583	Tolfine 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Tolfine 40 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/xxxx/WS/118	F.I.a.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reagenta/starpprodukta ražotāja izmaiņas vai aktīvās vielas ražotāja (arī kvalitātes kontroles testēšanas vietu, ja tādas ir) izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts. Aktīvās vielas ražotāja ieviešana, pamatojot ar AVPL.

57.	V/DCP/22/0038	Tolfine 80 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/0661/1/A/002	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.
58.	V/DCP/22/0038	Tolfine 80 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem Tolfine 80 mg/ml solution for injection for cattle	Vetoquinol S.A., Francija	IE/V/xxxx/WS/118	F.I.a.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāja izmaiņas vai aktīvās vielas ražotāja (arī kvalitātes kontroles testēšanas vietu, ja tādas ir) izmaiņas, ja apstiprinātajai dokumentācijai nav pievienots Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāts. Aktīvās vielas ražotāja ieviešana, pamatojot ar AVPL.
59.	V/SRP/23/0013	Vetemex 10 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem Vetemex 10 mg/ml solution for injection for cats, dogs	CP-Pharma Handelsgesellschaft GmbH, Vācija	DE/V/0304/001/A/008	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
60.	V/DCP/19/0061	Vetospirin 1000 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī/pienā cūkām, liellopiem Vetospirin 1000 mg/g powder for use in drinking water/milk for pigs, cattle	V.M.D. n.v., Beļģija	NL/V/0250/001/A/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.1 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
61.	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	FR/V/0259/001/E/001	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 versiju, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004.

62.	V/DCP/12/0018	Euthasol vet. 400 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, grauzējiem, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, trušiem, ūdelēm un zirgiem Euthasol vet. 400 mg/ml solution for injection for sheep, rodents, cats, goats, cattle, dogs, rabbits, minks and horses	Le Vet B.V., Nīderlande	IE/V/0618/001/A/004	G.I.18. AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Zāļu informācijas vienreizēja saskaņošana ar QRD standartformas 9.0 standartformas, t.i., būtiska QRD standartformas atjaunināšana saskaņā ar Regulu (ES) 2019/6 veterinārajām zālēm, kas laistas tirdzniecībā saskaņā ar Direktīvu 2001/82/EK vai Regulu (EK) Nr. 726/2004
-----	---------------	--	----------------------------	---------------------	--