

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar standarta (S) laika grafiku (28.08.2025 – 29.09.2025.)

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/NRP/03/1599	Advantix 40mg/200mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Advantix 40mg/200mg spot-on solution for 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 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
2.	V/NRP/17/0040	Advantix 600mg/3000mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Advantix 600mg/3000mg spot-on solution for 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 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
3.	V/DCP/18/0074	Alphaflorosol 100 mg/ml šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām Alphaflorosol 100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, chickens	Alphavet Zrt., Ungārija	HU/V/0131/001/A/003	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.

4.	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/093/G	F.II.d.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Galaprodukta kontrole. Galaprodukta specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona.
5.	V/MRP/17/0001	BioBos Respi 2 intranasal deguna aerosols, liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai liellopiem BioBos Respi 2 intranasal nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0136/001/A/004/G	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.b.4.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. galaprodukta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Izmaiņu dēļ ir jānovērtē bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu salīdzināmība vai sērijas apjoma izmaiņu dēļ nepieciešams jauns bioekvivalences pētījums; F.I.a.3.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā starpprodukta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Izmaiņām nepieciešams bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes aktīvās vielas salīdzināmības novērtējums; F.I.a.3.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Aktīvās vielas vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā starpprodukta sērijas apjoma (tostarp sērijas apjoma diapazonu) izmaiņas. Izmaiņām nepieciešams bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes aktīvās vielas salīdzināmības novērtējums; 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; F.I.a.2.b KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Ražošana. Izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā. Izmaiņas attiecas uz bioloģiskas/immunoloģiskas izcelsmes vielu vai atšķirīgas ķīmiski iegūtas vielas izmantošanu bioloģiskas/immunoloģiskas izcelsmes vielas ražošanā, kas var būtiski ietekmēt zāļu kvalitāti, drošumu un iedarbīgumu un nav saistīta ar protokolu

6.	V/DCP/20/0015	Biocan Novel R suspensija injekcijām suņiem Biocan Novel R suspension for injection for dogs	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0162/001/A/002	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 atsaucē preparāta, kas nav minēts apstiprinātajā protokolā, nomaiņa
7.	V/DCP/19/0009	Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem, zirgiem Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml solution for injection for cattle, dogs, horses	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0145/A/002/G	G.I.2.b AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā patentbrīvām/hibrīdzālēm pēc tādu pašu izmaiņu novērtēšanas atsaucē zālēm. Informācijas saskaņošana ģenēriskām/hibrīdām zālēm saskaņā ar 71. panta 1. punktu pēc atsaucē zāļu apraksta saskaņošanas; 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
8.	V/MRP/10/0025	Cestem Flavoured tabletes liela auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for large dogs	Ceva Sante Animale, Francija	NL/V/0269/001-002/A/027	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
9.	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	NL/V/0269/001-002/A/027	F.I.f.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Aktīvā viela. Citas aktīvās vielas izmaiņas. Būtiskas izmaiņas AVPL atjauninātajā versijā vai ar aktīvo vielu saistītajā dokumentācijas daļā.
10.	V/MRP/20/0018	Citramox 1000 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, pīlēm, tītariem, vistām Citramox 1000 mg/g powder for use in drinking water for pigs, ducks, turkeys, chickens	LABORATORIOS KARIZOO, S.A., Spānija	IE/V/0353/001/A/006	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/DCP/17/0051	Dexacortone 0.5 mg košļājamās tabletes kaķiem, suņiem Dexacortone 0.5 mg chewable tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0219/001-002/A/003	F.II.c.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona.
12.	V/DCP/17/0052	Dexacortone 2 mg košļājamās tabletes kaķiem, suņiem Dexacortone 2 mg chewable tablets for cats, dogs	Le Vet Beheer B.V., Nīderlande	NL/V/0219/001-002/A/003	F.II.c.1.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Palīgvielu kontrole. Palīgvielas specifikācijas parametru un/vai ierobežojumu izmaiņas. Izmaiņas ārpus apstiprināto specifikāciju ierobežojumu diapazona.
13.	V/DCP/20/0036	Emdofluxin 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Emdofluxin 50 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Emdoka bvba, Beļģija	FR/V/0417/001/A/004	G.I.2.b AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā vai lietošanas instrukcijā patentbrīvām/hibrīdzālēm pēc tādu pašu izmaiņu novērtēšanas atsaucēs zālēm. Informācijas saskaņošana ģenēriskām/hibrīdām zālēm saskaņā ar 71. panta 1. punktu pēc atsaucēs zāļu apraksta saskaņošanas.
14.	V/DCP/12/0026	Enrotron 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Enrotron 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	aniMedica GmbH, Vācija	IE/V/xxxx/WS/123	F.II.e.1.b.2. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma izmaiņas. Trauka veida izmaiņas vai jauna trauka pievienošana. Sterilas zāles un bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes zāles - pievieno jaunu iepakojuma lielumu 250ml. F.II.b.3.a KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta ražošanas procesa, tostarp galaprodukta ražošanai izmantotā starpprodukta izmaiņas. Nelielas izmaiņas ražošanas procesā - maina ražošanas procesā maksimālo temperatūru no 30 uz 55°C. F.II.e.1.a.2. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Trauka noslēgšanas sistēma. Galaprodukta primārā iepakojuma izmaiņas. Kvalitatīvais un kvantitatīvais sastāvs. Sterilas zāles un bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes zāles - pievieno jaunu iepakojuma veidu - 250 ml bottle, bromobutyl rubber stoppers, siliconised.

15.	V/DCP/14/0011	Fypryst Combo 134mg/120,6mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem Fypryst Combo 134mg/120,6mg spot-on solution for medium dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	HU/V/0133/001-005/A/012	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.
16.	V/DCP/14/0012	Fypryst Combo 268mg/241,2mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem Fypryst Combo 268mg/241,2mg spot-on solution for large dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	HU/V/0133/001-005/A/012	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.
17.	V/DCP/14/0013	Fypryst Combo 402mg/361,8mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem Fypryst Combo 402mg/361,8mg spot-on solution for very large dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	HU/V/0133/001-005/A/012	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.
18.	V/DCP/14/0014	Fypryst Combo 50mg/60mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem, mājas seskiem Fypryst Combo 50mg/60mg spot-on solution for cats, ferrets	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	HU/V/0133/001-005/A/012	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.
19.	V/DCP/14/0015	Fypryst Combo 67mg/60,3mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem Fypryst Combo 67mg/60,3mg spot-on solution for small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	HU/V/0133/001-005/A/012	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.

20.	V/DCP/11/0061	Foresto 1,25 g + 0,56 g ārstnieciskā kaklasiksna kaķiem, suņiem Foresto 1,25 g + 0,56 g medicated collar for cats, dogs	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/197	G.I.z AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Ar drošumu, iedarbīgumu, farmakovigilanci saistītās izmaiņas (citas izmaiņas zem šī koda līmeņa)
21.	V/DCP/11/0062	Foresto 4,50 g + 2,03 g ārstnieciskā kaklasiksna suņi > 8 kg Foresto 4,50 g + 2,03 g medicated collar for dogs > 8 kg	Elanco Animal Health GmbH, Vācija	DE/V/xxxx/WS/197	G.I.z AR DROŠUMU, IEDARBĪGUMU UN FARMAKOVIGILANCI SAISTĪTAS IZMAIŅAS. Ar drošumu, iedarbīgumu, farmakovigilanci saistītās izmaiņas (citas izmaiņas zem šī koda līmeņa)
22.	V/MRP/18/0049	Forthyron flavour 200 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 200 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	NL/V/0286/001-004/A/015	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
23.	V/MRP/18/0050	Forthyron flavour 400 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 400 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	NL/V/0286/001-004/A/015	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
24.	V/MRP/18/0051	Forthyron flavour 600 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 600 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	NL/V/0286/001-004/A/015	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
25.	V/MRP/18/0052	Forthyron flavour 800 µg/tab. tabletes suņiem Forthyron flavour 800 µg/tab. tablets for dogs	Eurovet Animal Health B.V., Nīderlande	NL/V/0286/001-004/A/015	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

26.	V/NRP/18/0026	Glucosol 400 mg/ml šķīdums infūzijām aitām, liellopiem Glucosol 400 mg/ml solution for infusion for sheep, cattle	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	-	II 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.
27.	V/DCP/25/0003	Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu cūkām, liellopi pirms atgremošanas procesu sākšanās, tītariem, vistām Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g powder for use in drinking water/ milk for pigs, pre-ruminant cattle, turkeys, chickens	Huvepharma NV, Beļģija	NL/V/0420/001/DC	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.
28.	V/NRP/15/0047	Oxy-200 LA šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, vistām un tītariem Oxy-200 LA solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs, chickens un turkeys	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 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
29.	V/DCP/12/0073	Quiflox 5 mg tabletes kaķiem, suņiem Quiflox 5 mg tablets for cats, dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	ES/V/0317/001-003/A/012	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
30.	V/DCP/12/0074	Quiflox 20 mg tabletes suņiem Quiflox 20 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	ES/V/0317/001-003/A/012	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

31.	V/DCP/12/0075	Quiflox 80 mg tabletes suņiem Quiflox 80 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	ES/V/0317/001-003/A/012	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
32.	V/DCP/10/0016	Rycarfa Flavour 20 mg tabletes suņiem Rycarfa Flavour 20 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IE/V/0239/002-004/A/027	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
33.	V/DCP/10/0017	Rycarfa flavour 50 mg tabletes suņiem Rycarfa Flavour 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IE/V/0239/002-004/A/027	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/DCP/10/0018	Rycarfa flavour 100 mg tabletes suņiem Rycarfa Flavour 100 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IE/V/0239/002-004/A/027	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/NRP/01/1292	Roxacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Roxacin 100 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Laboratorios Calier, S.A., Spānija	-	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.

36.	V/MRP/11/0048	Selectan 300 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem Selectan 300 mg/ml solution for injection for pigs, cattle	Laboratorios Hipra S.A., Spānija	IE/V/0189/1/A/011	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.
37.	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	FR/V/0289/001/A/012	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
38.	V/SRP/25/0028	Vetoryl 120 mg košļājamās tabletes suņiem Vetoryl 120 mg chewable tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IE/V/0514/006-009/068	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.
39.	V/SRP/25/0025	Vetoryl 20 mg košļājamās tabletes suņiem Vetoryl 20 mg chewable tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IE/V/0514/006-009/068	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.
40.	V/SRP/25/0026	Vetoryl 30 mg košļājamās tabletes suņiem Vetoryl 30 mg chewable tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	IE/V/0514/006-009/068	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.