

Apstiprinātās izmaiņas, kas jānovērtē (VRA), ar standarta (S) laika grafiku (31.10.2025 – 27.11.2025.)

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/03/0226	Albiotic šķīdums ievadīšanai tesmenī ošas govīm Albiotic intramammary solution for cattle (lactating cows)	Huvepharma NV, Beļģija	-	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/DCP/13/0046	Amflee 134 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 134 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0117/001-005/A/008	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/13/0047	Amflee 268 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0117/001-005/A/008	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.
4.	V/DCP/13/0048	Amflee 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 402 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0117/001-005/A/008	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.

5.	V/DCP/13/0049	Amflee 50 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Amflee 50 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0117/001-005/A/008	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.
6.	V/DCP/13/0050	Amflee 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem Amflee 67 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0117/001-005/A/008	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.
7.	V/DCP/16/0027	Belacol 100% Compactate 1000 mg/g granulas lietošanai dzeramajā ūdenī cūkām, liellopiem, vistām Belacol 100% Compactate 1000 mg/g granules for use in drinking water for pigs, cattle, chickens	Bela-pharm GmbH&Co.KG, Vācija	NL/V/0199/001/A/007	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/DCP/22/0029	Bimacure 500 mg intrauterīnā suspensija liellopiem Bimacure 500 mg intrauterine suspension for cattle	Bimeda Animal Health Limited, Īrija	FR/V/0419/001/A/002	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.
9.	V/DCP/19/0015	BIOSUIS ParvoEry suspensija injekcijām cūkām BIOSUIS ParvoEry suspension for injection for pigs	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0148/001/A/004	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
10.	V/MRP/23/0068	Buprelab 0.3 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem, suņiem	Labiana Life Sciences S.A., Spānija	ES/V/0430/001/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).
11.	V/DCP/17/0049	Cepritect 250 mg suspensija ievadīšanai tesmenī cietstāvošām govīm Cepritect 250 mg intramammary suspension for dry cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IE/V/0559/001/A/014	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.
12.	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/028	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/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/028	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.
14.	V/DCP/17/0032	Doxybactin vet 200 mg tabletes suņiem Doxybactin vet 200 mg tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0218/002-004/A/003	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
15.	V/DCP/17/0033	Doxybactin vet 400 mg tabletes suņiem Doxybactin vet 400 mg tablets for dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0218/002-004/A/003	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/17/0031	Doxybactin vet 50 mg tabletes kaķiem, suņiem Doxybactin vet 50 mg tablets for cats, dogs	Dechra Regulatory B.V., Nīderlande	NL/V/0218/002-004/A/003	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/MRP/08/1589	Enterisol Ileitis liofilizāts suspensijas injekcijām pagatavošanai cūkām Enterisol Ileitis lyophilisate for suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	DE/V/0236/001/A/039	F.II.b.2.a.1. KVALITĀTES IZMAIŅAS. Galaprodukts. Ražošana. Galaprodukta importētāja, sērijas izlaides kārtības un kvalitātes kontroles testēšanas izmaiņas. Vietas, kur notiek bioloģiskas/imunoloģiskas izcelsmes veterināro zāļu sērijas kontrole/testēšana, aizstāšana vai pievienošana un kāda no šajā vietā izmantotajām testēšanas metodēm ir bioloģiska/imunoloģiska metode
18.	V/NRP/01/1371	Fatroximim 100/13.4 mg/g putas ievadīšanai dzemdē govīm, ķēvēm Fatroximim 100/13.4 mg/g intrauterine foam for cows, mares	Fatro S.p.A., Itālija	-	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/NRP/01/1369	Fatroximim 300/4 mg/g pesāriji ievadīšanai dzemdē liellopiem, zirgiem Fatroximim 300/4 mg/g effervescent pessaries for cattle, horses	Fatro S.p.A., Itālija	-	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/NRP/98/0940	Flunixin Injection 50 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Flunixin Injection 50 mg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	-	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; 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
21.	V/DCP/10/0006	Fypryst 50 mg šķīdums pilināšanai kaķiem Fypryst 50 mg spot-on solution for cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0107/001-005/A/014	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.
22.	V/DCP/10/0007	Fypryst 67 mg šķīdums pilināšanai suņiem Fypryst 67 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0107/001-005/A/014	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/DCP/10/0008	Fypryst 134 mg šķīdums pilināšanai suņiem Fypryst 134 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0107/001-005/A/014	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/DCP/10/0009	Fypryst 268 mg šķīdums pilināšanai suņiem Fypryst 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0107/001-005/A/014	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/DCP/10/0010	Fypryst 402 mg šķīdums pilināšanai suņiem Fypryst 268 mg spot-on solution for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	CZ/V/0107/001-005/A/014	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/DCP/19/0041	Helminthex 425.45 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem Helminthex 425.45 mg/g paste for oral use for horses	Bimeda Animal Health Limited., Īrija	CZ/V/0146/001/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.
27.	V/NRP/08/1595	Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterinās putas liellopiem Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterine foam for cattle	Fortevit Kft., Ungārija	-	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
28.	V/NRP/03/1571	Karbaseptas ziede ārīgai lietošanai kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Karbaseptas ointment for external use for cats, cattle, dogs, horses	RUVERA, UAB, Lietuva	-	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/19/0042	Metrovis 100 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrovis 100 mg tablets for cats, dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	NL/V/0249/001-003/A/003	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/19/0043	Metrovis 250 mg tabletes kaķiem, suņiem Metrovis 250 mg tablets for cats, dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	NL/V/0249/001-003/A/003	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/19/0044	Metrovis 750 mg tabletes suņiem Metrovis 750 mg tablets for dogs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	NL/V/0249/001-003/A/003	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/NRP/01/1379	Micospectone šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Micospectone solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Fatro S.p.A., Itālija	-	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/NRP/02/1467	Nobilis Rismavac + CA126 koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Nobilis Rismavac + CA126 concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	-	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/NRP/95/0164	Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām Nobilis Rismavac concentrate and solvent for suspension for injection for chickens	Intervet International B.V., Nīderlande	-	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/MRP/09/0020	TRICHOBEN AV liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem TRICHOBEN AV lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle	Bioveta, a.s., Čehija	CZ/V/0108/001/A/007	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/DCP/20/0054	Tullavis 25 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Tullavis 25 mg/ml solution for injection for pigs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	IE/V/xxxx/A/318/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.
37.	V/DCP/20/0054	Tullavis 25 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Tullavis 25 mg/ml solution for injection for pigs	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	IE/V/xxxx/A/309/G	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.
38.	V/DCP/20/0053	Tullavis 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un aitām Tullavis 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	IE/V/xxxx/A/309/G	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.
39.	V/DCP/20/0053	Tullavis 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un aitām Tullavis 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep	Industrial Veterinaria, S.A., Spānija	IE/V/xxxx/A/318/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.