

12.06.2009.

Nr. 2-24/15

**Par I tipa izmaiņu apstiprināšanu  
zāļu dokumentācijā**

Saskaņā ar Zāļu valsts aģentūras Veterināro zāļu reģistrācijas nodaļas 2009. gada 11. jūnijā sēdes (protokola Nr. 11) novērtējuma ziņojumiem un pamatojoties uz Zāļu valsts aģentūras 2009. gada 12. jūnija lēmumiem par I tipa izmaiņu apstiprināšanu zāļu dokumentācijā, Farmācijas likuma 5. panta 3. punktu un Latvijas Republikas Ministru kabineta 2006. gada 18. jūlija noteikumu Nr. 600 „Veterināro zāļu reģistrēšanas kārtība” 46. punktu, 53. punktu, 65. punktu, 100. punktu, 107. punktu nosaku:

1. Apstiprināt izmaiņas LR Veterināro zāļu reģistrā šī rīkojuma pielikumā Nr. 3.1 minētajām veterinārajām zālēm.
2. Rīkojumu un tā pielikumu publicēt Zāļu valsts aģentūras mājas lapā internetā.
3. Rīkojums stājas spēkā ar tā parakstīšanas brīdi.

Direktora vietā –  
Direktora vietniece farmācijas jautājumos

Dace Ķikute

Nr. p. k.	Veterināro zāļu reģ.numurs	Veterināro zāļu nosaukums, stiprums un mērķa suga (-s)	Veterināro zāļu Reģ. apliecības turētājs	Veterināro zāļu ATĶ Vet. Kods	Veterināro zāļu izmaiņu tips, būtība
1	2	3	4	5	6
1.	NRP/VFP-00293-06	<b>Canaural</b> Ausu pilieni suspensijas formā suņiem, kaķiem  <b>Canaural</b> Suspension, ear drops for dogs, cats	VetXX A/S, Dānija	QS02CA01	<b>IA tipa izmaiņas p.: 15 a</b> Atjaunots atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai- prednizolonam
2.	NRP/VFP-00293-06	<b>Canaural</b> Ausu pilieni suspensijas formā suņiem, kaķiem  <b>Canaural</b> Suspension, ear drops for dogs, cats	VetXX A/S, Dānija	QS02CA01	<b>IA tipa izmaiņas p.: 15 a</b> Atjaunots atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai- framiceīna sulfātam
3.	NRP/VVA-00592-07	<b>Lysvulpen por.</b> Alumīnija-plastikāta blisterī ievietota ēsma jēnotsuņiem, lapsām  <b>Lysvulpen por.</b> Bait in aluminium-plastic blister for raccoon dogs, foxes	Bioveta, a.s., Čehija	QI07BD	<b>IB tipa izmaiņas p.41a2:</b> gatavā produkta iepakojuma izmēra izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātiem iepakojuma izmēriem.
4.	NRP/VFP-01288-05	<b>Cobactan LC</b> 75mg/ 8g suspensija ievadīšanai tesmenī govīm  <b>Cobactan LC</b> 75mg/ 8g suspension for intramammary use for cows	Intervet International Booxmer, Nīderlande	QJ51DA92	<b>IA tipa izmaiņas p.25b2:</b> Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana palīgvielai (baltais mīkstaais parafīns)

ZVA Veterināro zāļu reģistrācijas nodaļas vadītāja V. Sējāne \_\_\_\_\_