

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN DICIEMBRE 2008

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	ÁCIDO ALENDRÓNICO MERCK 70 mg comprimidos	MERCK GENERICOS, S.L	ALENDRONICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652849	Si	1A
01/12/2008	ALCOSIN 20 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654180	No	1A
01/12/2008	ALCOSIN 40 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654181	No	1A
01/12/2008	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	933416	No	1A
01/12/2008	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866947	No	1A
01/12/2008	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	649897	No	1A
01/12/2008	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	671990	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	ELUMATIC-III. Generador de radionúclido para la obtención de disolución inyectable de pertecnetato (Tc-99m) de sodio	CIS BIO INTERNATIONAL	PERTECNETAT O 99MTC DE SODIO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	650918	No	1B
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	999939	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	999938	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	651434	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	600779	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999939	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999938	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651434	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600779	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999939	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999938	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651434	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600779	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999939	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999938	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651434	Si	1A
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600779	Si	1A
01/12/2008	GELOCATIL 250 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650501	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 250 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600051	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650504	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650505	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600054	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650504	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650505	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600054	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 500 mg COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650502	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 500 mg COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600052	No	1A
01/12/2008	GELOCATIL 650 mg COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650503	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	GELOCATIL 650 mg COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600053	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN 1 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	643486	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN 1 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	787960	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617308	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	926600	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	834341	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	625996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN VIAL (LIQUIDO)	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	636209	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN VIAL (LIQUIDO)	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	912824	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN VIAL (LIQUIDO)	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	636183	No	1A
01/12/2008	GENTAMICINA BRAUN VIAL (LIQUIDO)	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	912840	No	1A
01/12/2008	GLIMEPIRIDA PHARMAGENUS 1 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653563	Si	1A
01/12/2008	GLIMEPIRIDA PHARMAGENUS 1 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653564	Si	1A
01/12/2008	GLIMEPIRIDA PHARMAGENUS 2 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653561	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	GLIMEPIRIDA PHARMAGENUS 2 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653562	Si	1A
01/12/2008	GLIMEPIRIDA PHARMAGENUS 4 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653565	Si	1A
01/12/2008	GLIMEPIRIDA PHARMAGENUS 4 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653566	Si	1A
01/12/2008	HIDROCISDIN crema	ISDIN, S.A.	HIDROCORTIS ONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682476	No	1A
01/12/2008	HIDROCISDIN crema	ISDIN, S.A.	HIDROCORTIS ONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682468	No	1A
01/12/2008	HIDROCORTISONA ESTEVE Crema	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCORTIS ONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682500	No	1A
01/12/2008	HIDROCORTISONA ESTEVE Crema	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCORTIS ONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682492	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	KLACID Suspension 125	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	643007	No	1A
01/12/2008	KLACID Suspension 125	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	756783	No	1A
01/12/2008	KLACID Suspensión 250	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	689257	No	1A
01/12/2008	LERCADIP 10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	662981	No	1B
01/12/2008	LERCADIP 20 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	824243	No	1B
01/12/2008	MOTILIUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	946590	No	1A
01/12/2008	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL, S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	Modificación del Nombre del Medicamento	658838	No	1B
01/12/2008	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL, S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	Modificación del Nombre del Medicamento	658839	No	1B
01/12/2008	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL, S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	Modificación del Nombre del Medicamento	658840	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL, S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	Modificación del Nombre del Medicamento	658838	No	1B
01/12/2008	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL, S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	Modificación del Nombre del Medicamento	658839	No	1B
01/12/2008	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL, S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	Modificación del Nombre del Medicamento	658840	No	1B
01/12/2008	NIMODIPINO G.E.S. 0,2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	NIMODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600307	Si	1A
01/12/2008	NIMODIPINO G.E.S. 0,2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	NIMODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652134	Si	1A
01/12/2008	NIMODIPINO GENFARMA 0,2 mg/ml. solución para perfusión	GENFARMA LABORATORIO, S.L.	NIMODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656354	Si	1A
01/12/2008	NIMODIPINO GENFARMA 0,2 mg/ml. solución para perfusión	GENFARMA LABORATORIO, S.L.	NIMODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600774	Si	1A
01/12/2008	PAROXETINA RIMAFAR 20 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999754	Si	1A
01/12/2008	PAROXETINA RIMAFAR 20 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999752	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	PAROXETINA RIMAFAR 20 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999753	Si	1A
01/12/2008	PAROXETINA DAVUR 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	951681	Si	1A
01/12/2008	PAROXETINA DAVUR 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	951848	Si	1A
01/12/2008	PAROXETINA DAVUR 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	951962	Si	1A
01/12/2008	PAROXETINA SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	652104	No	1A
01/12/2008	PAROXETINA SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	652104	No	1A
01/12/2008	ROCEFALÍN 1 g/3,5 ml polvo y disolvente para solución inyectable intramuscular	ROCHE FARMA, S.A.	CEFTRIAXONA DISODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966416	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	SIMVASTATINA LAREQ 10 mg comprimidos	LAREQ PHARMA S.L	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	963769	Si	1A
01/12/2008	SIMVASTATINA LAREQ 10 mg comprimidos	LAREQ PHARMA S.L	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	963769	Si	1A
01/12/2008	SIMVASTATINA LAREQ 20 mg comprimidos	LAREQ PHARMA S.L	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	963777	Si	1A
01/12/2008	SIMVASTATINA LAREQ 20 mg comprimidos	LAREQ PHARMA S.L	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	963777	Si	1A
01/12/2008	SIMVASTATINA LAREQ 40 mg comprimidos	LAREQ PHARMA S.L	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971051	Si	1A
01/12/2008	SIMVASTATINA LAREQ 40 mg comprimidos	LAREQ PHARMA S.L	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971051	Si	1A
01/12/2008	TAMOXIFENO ELFAR 10 mg comprimidos	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	930669	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	TAMOXIFENO ELFAR 10 mg comprimidos	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	931048	Si	1A
01/12/2008	TAMOXIFENO ELFAR 10 mg comprimidos	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	624197	Si	1A
01/12/2008	TAMOXIFENO ELFAR 20 mg comprimidos	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	935866	Si	1A
01/12/2008	TAMOXIFENO ELFAR 20 mg comprimidos	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	936419	Si	1A
01/12/2008	TAMOXIFENO ELFAR 20 mg comprimidos	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	624882	Si	1A
01/12/2008	TELFAS 30 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	FEXOFENADIN A HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	900662	No	1A
01/12/2008	TELFAS 30 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	FEXOFENADIN A HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	900662	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRI LO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	895805	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	632935	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	895805	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	632935	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	895805	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	632935	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	895805	No	1A
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	632935	No	1A
01/12/2008	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	757088	No	1A
01/12/2008	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	617050	No	1A
01/12/2008	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	757088	No	1A
01/12/2008	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	617050	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	757096	No	1A
01/12/2008	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	618181	No	1A
01/12/2008	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	757096	No	1A
01/12/2008	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	618181	No	1A
01/12/2008	URAPLEX	MADAUS, S.A.	TROPIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	679829	No	1A
01/12/2008	URAPLEX	MADAUS, S.A.	TROPIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654244	No	1A
01/12/2008	XETIN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999953	No	1A
01/12/2008	XETIN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999954	No	1A
01/12/2008	XETIN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999955	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	816264	No	1B
02/12/2008	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	816264	No	1B
02/12/2008	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	817684	No	1B
02/12/2008	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	817684	No	1B
02/12/2008	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	813089	No	1B
02/12/2008	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	813089	No	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 10 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	660436	Si	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 10 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	602764	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	660457	Si	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	602765	Si	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	660473	Si	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	602766	Si	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 80 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	660460	Si	1B
02/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 80 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	602767	Si	1B
02/12/2008	ATROVENT 20 microgramos solución para inhalación	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	720011	No	1A
02/12/2008	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	678078	No	1A
02/12/2008	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	648956	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	678086	No	1A
02/12/2008	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	648964	No	1A
02/12/2008	ATROVENT NASAL solución	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664565	No	1A
02/12/2008	AUDAZOL capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	889170	No	1A
02/12/2008	AUDAZOL capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	889162	No	1A
02/12/2008	AUDAZOL capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	829614	No	1A
02/12/2008	AUDAZOL capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	647487	No	1A
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 250 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	658399	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 250 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	602424	Si	1B
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 500 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	658400	Si	1B
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 500 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	602427	Si	1B
02/12/2008	CODEISAN comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	795971	No	1A
02/12/2008	CODEISAN comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	796052	No	1A
02/12/2008	CODEISAN jarabe	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	795419	No	1A
02/12/2008	CODEISAN jarabe	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	936518	No	1A
02/12/2008	COLIRCUSÍ GENTADEXA	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASO NA FOSFATO DISODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653224	No	1A
02/12/2008	COLIRCUSÍ GENTADEXA	ALCON CUSI, S.A.	TETRIZOLINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653224	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	COLIRCUSÍ GENTADEXA	ALCON CUSI, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653224	No	1A
02/12/2008	DOLVIRAN comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650097	No	1A
02/12/2008	DOLVIRAN comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650097	No	1A
02/12/2008	DOLVIRAN comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	ACETILSALICILI CO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650097	No	1A
02/12/2008	DOLVIRAN supositorios	KERN PHARMA, S.L.	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650098	No	1A
02/12/2008	DOLVIRAN supositorios	KERN PHARMA, S.L.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650098	No	1A
02/12/2008	DOLVIRAN supositorios	KERN PHARMA, S.L.	ACETILSALICILI CO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650098	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	ETINILESTRADIOL/CIPROTERONA GINESERVICE 0,035 mg/2 mg comprimidos	EFFIK, S.A.	CIPROTERONA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726067	Si	1A
02/12/2008	ETINILESTRADIOL/CIPROTERONA GINESERVICE 0,035 mg/2 mg comprimidos	EFFIK, S.A.	ETINILESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726067	Si	1A
02/12/2008	GELOCATIL 1g solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	793547	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 1g solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650448	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 1g solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	622266	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	745034	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	745109	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	617126	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 650 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	762674	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 650 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	642272	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL 650 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	781765	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA 650/30 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	631374	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA 650/30 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	911693	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA 650/30 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	CODEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	631374	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA 650/30 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	CODEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	911693	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	649707	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	666479	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	CODEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	649707	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL CODEÍNA comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	CODEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	666479	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL INFANTIL solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	999871	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL INFANTIL solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	999870	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	GELOCATIL Solución oral frasco	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	901371	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL solución oral sobres	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	901744	No	1A
02/12/2008	GELOCATIL solución oral sobres	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	623520	No	1A
02/12/2008	GYNEPLEN 0,035 mg/2,0 mg comprimidos recubiertos	EFFIK, S.A.	ETINILESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656635	No	1A
02/12/2008	GYNEPLEN 0,035 mg/2,0 mg comprimidos recubiertos	EFFIK, S.A.	CIPROTERONA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656635	No	1A
02/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg liofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	800151	No	1A
02/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg liofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	800433	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg liofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	800151	No	1A
02/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg liofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	800433	No	1A
02/12/2008	MAGNUROL 2 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TERAZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	687970	No	1A
02/12/2008	MAGNUROL 5 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TERAZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	687962	No	1A
02/12/2008	MONUROL 2 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	850966	No	1A
02/12/2008	MONUROL 2 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	851782	No	1A
02/12/2008	MONUROL 2 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	850966	No	1A
02/12/2008	MONUROL 2 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	851782	No	1A
02/12/2008	MONUROL 3 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	850974	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	MONUROL 3 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	851469	No	1A
02/12/2008	MONUROL 3 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	850974	No	1A
02/12/2008	MONUROL 3 g	PHARMAZAM, S.A.	FOSFOMICINA TROMETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	851469	No	1A
02/12/2008	OMAPREN capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	894014	No	1A
02/12/2008	OMAPREN capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	894006	No	1A
02/12/2008	OMAPREN capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830018	No	1A
02/12/2008	OMAPREN capsulas 20 mg	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	647289	No	1A
02/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	605055	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	701490	Si	1A
02/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	701508	Si	1A
02/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	701516	Si	1A
02/12/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	673483	No	1B
02/12/2008	PARACETAMOL GELOS 500 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	971119	No	1A
02/12/2008	PARACETAMOL GELOS 650 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	881656	Si	1A
02/12/2008	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	651651	Si	1B
02/12/2008	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	651652	Si	1B
02/12/2008	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	652266	Si	1B
02/12/2008	PRINIVIL PLUS 20/12,5 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	774885	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	PRINIVIL PLUS 20/12,5 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	774885	No	1A
02/12/2008	ROCEFALIN 1g/10 ml polvo y disolvente para solución inyectable intravenoso	ROCHE FARMA, S.A.	CEFTRIAJONA DISODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966408	No	1A
02/12/2008	ROCEFALIN 2 g polvo para perfusión intravenosa	ROCHE FARMA, S.A.	CEFTRIAJONA DISODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966424	No	1A
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	736850	Si	1B
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	634956	Si	1B
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	736785	Si	1B
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	620070	Si	1B
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 40 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	736835	Si	1B
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 40 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	621763	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	SOMATULINA 30 mg polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA ACETATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	682211	No	1A
02/12/2008	SOTALOL RANBAXY 160 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	SOTALOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658820	Si	1A
02/12/2008	SOTALOL RANBAXY 80 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	SOTALOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658819	Si	1A
02/12/2008	TIONER 50 mg cápsulas	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	702589	No	1A
02/12/2008	TIONER 50 mg cápsulas	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	703207	No	1A
02/12/2008	TIONER 50 mg cápsulas	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632950	No	1A
02/12/2008	TIONER solución	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	661397	No	1A
02/12/2008	TOBRAMICINA BRAUN 1 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	600551	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	TOBRAMICINA BRAUN 1 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	970178	No	1B
02/12/2008	TOBRAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	970186	No	1B
02/12/2008	TOBRAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	600924	No	1B
02/12/2008	TOBRAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	834556	No	1B
02/12/2008	TOBRAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	626010	No	1B
02/12/2008	TOPIRAMATO PENSA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660359	Si	1A
02/12/2008	TOPIRAMATO PENSA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660358	Si	1A
02/12/2008	TRIMETAZIDINA DAVUR 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIMETAZIDINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973057	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	VANCOMICINA G.E.S. 1 g polvo para solución inyectable	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652804	Si	1A
02/12/2008	VANCOMICINA G.E.S. 500 mg polvo para solución inyectable	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652803	Si	1A
02/12/2008	VANCOMICINA GENFARMA 1 g polvo para solución inyectable	GENFARMA LABORATORIO, S.L.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652786	Si	1A
02/12/2008	VANCOMICINA GENFARMA 500 mg polvo para solución inyectable	GENFARMA LABORATORIO, S.L.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652802	Si	1A
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	660226	Si	1B
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	660228	Si	1B
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	660227	Si	1B
03/12/2008	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CISPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	659392	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CISPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	659393	Si	1B
03/12/2008	CITALOPRAM RATIOPHARM 10 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	828384	No	1A
03/12/2008	CITALOPRAM RATIOPHARM 30 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653292	Si	1A
03/12/2008	DAUNOBLASTINA 20 mg	PFIZER, S.A.	DAUNORUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	740233	No	1A
03/12/2008	DICLOFENACO-LEPORICOLIRIO 5 ml	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	665067	No	1A
03/12/2008	FARMIBLASTINA 50 mg polvo para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	958314	No	1A
03/12/2008	FARMIBLASTINA 50 mg polvo para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643213	No	1A
03/12/2008	FARMORUBICINA 10 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	972000	No	1A
03/12/2008	FARMORUBICINA 10 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643221	No	1A
03/12/2008	INACID supositorios 100 mg	IROKO PRODUCTS LIMITED	INDOMETACINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	771451	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	INACID supositorios 50 mg	IROKO PRODUCTS LIMITED	INDOMETACIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	771485	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887976	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887984	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	887976	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	887984	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	887976	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	887984	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	755462	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	757419	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	755462	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	757419	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	755462	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	757419	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887992	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	888016	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	887992	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	888016	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	887992	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	888016	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	887992	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888016	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	946335	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	959668	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	946335	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	959668	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	946335	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	959668	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	946335	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	959668	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	888024	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	888032	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	888024	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	888032	No	1B
03/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888024	No	1A
03/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888032	No	1A
03/12/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	673483	No	1B
03/12/2008	Omic Ocas 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651013	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	PARACETAMOL KERN PHARMA 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658256	Si	1A
03/12/2008	PARACETAMOL KERN PHARMA 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658257	Si	1A
03/12/2008	PARACETAMOL KERN PHARMA 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602386	Si	1A
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661180	Si	1B
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661182	Si	1B
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661183	Si	1B
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	603005	Si	1B
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 30 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661184	No	1B
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 30 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661185	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	TOPIRAMATO PENSA 200 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660360	Si	1A
03/12/2008	TOPIRAMATO PENSA 25 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660356	Si	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613174	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939256	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613174	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939256	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613174	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939256	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613174	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939256	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939272	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613190	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939272	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613190	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939272	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613190	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939272	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,005 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613190	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613208	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939280	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613208	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939280	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613208	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939280	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613208	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en ampollas de 2 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939280	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939264	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613182	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	939264	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	613182	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939264	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	EPINEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613182	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	939264	No	1A
03/12/2008	ULTRACAIN CON EPINEFRINA 40/0,01 mg/ml Solución inyectable en cartuchos de 1,8 ml	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	613182	No	1A
03/12/2008	VENLAFAXINA BEXAL 37.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	651079	Si	1B
03/12/2008	VENLAFAXINA BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	651081	Si	1B
03/12/2008	VENLAFAXINA BEXAL 75 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	651080	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	ZAVEDOS ORAL 10 mg capsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683789	No	1A
03/12/2008	ZAVEDOS ORAL 25 mg Cápsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683771	No	1A
04/12/2008	ALBUMINA HUMANA BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	748293	No	1A
04/12/2008	ALBUMINA HUMANA BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	753772	No	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 10 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660436	Si	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 10 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	602764	Si	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660457	Si	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	602765	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660473	Si	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	602766	Si	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 80 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660460	Si	1A
04/12/2008	ATORVASTATINA PFIZER 80 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ATORVASTATI NA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	602767	Si	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661497	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661497	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661495	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661495	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661494	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661494	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661493	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661493	No	1A
04/12/2008	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661493	No	1A
04/12/2008	ESKAZINE 1 mg	GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS LTD.	TRIFLUOPERAZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	752048	No	1A
04/12/2008	ESKAZINE 2 mg	GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS LTD.	TRIFLUOPERAZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	752055	No	1A
04/12/2008	ESKAZINE 5 mg	GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS LTD.	TRIFLUOPERAZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	634303	No	1A
04/12/2008	ESKAZINE 5 mg	GOLDSHIELD PHARMACEUTICALS LTD.	TRIFLUOPERAZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	752063	No	1A
04/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	887976	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	887984	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	755462	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	757419	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	887992	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	888016	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	946335	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA solución para uso cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	959668	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	888024	No	1B
04/12/2008	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	METILPREDNIS OLONA ACEPONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	888032	No	1B
04/12/2008	PROTAMINA HOSPIRA 50 mg solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PROTAMINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	811398	No	1B
04/12/2008	PROTAMINA HOSPIRA 50 mg solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PROTAMINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	628719	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	ALCIS 100	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	676296	No	1A
05/12/2008	ALCIS 25	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	676312	No	1A
05/12/2008	ALCIS 50	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	676304	No	1A
05/12/2008	ALFUZOSINA WINTHROP 10 mg comprimidos de liberación prolongada	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	652138	Si	1A
05/12/2008	ALFUZOSINA WINTHROP 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	653889	Si	1A
05/12/2008	ALFUZOSINA WINTHROP 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	653888	Si	1A
05/12/2008	ALFUZOSINA WINTHROP 5 mg comprimidos de liberación prolongada	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	653887	Si	1A
05/12/2008	BENESTAN 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	719500	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	BENESTAN 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	719492	No	1A
05/12/2008	BENESTAN RETARD 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	684886	No	1A
05/12/2008	CITALOPRAM MERCK 30 mg comprimidos	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	653712	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM AMGER 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	831388	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM AMGER 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	832592	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM AMGER 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	833244	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM AMGER 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	610048	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM AMGER 30 mg comprimidos	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	653713	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM MERCK 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	830588	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM MERCK 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	999818	Si	1A
05/12/2008	CITALOPRAM MERCK 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	830927	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	CITALOPRAM MERCK 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	635284	Si	1A
05/12/2008	EFORTIL ampollas	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ETILEFRINA HIDROCLORUR O	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	749721	No	1A
05/12/2008	EFORTIL ampollas	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ETILEFRINA HIDROCLORUR O	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	609792	No	1A
05/12/2008	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZO L BENZOATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	758151	No	1A
05/12/2008	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZO L BENZOATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	758151	No	1A
05/12/2008	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZO L BENZOATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	758151	No	1A
05/12/2008	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZO L BENZOATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	758151	No	1A
05/12/2008	FLUOXETINA MERCK 20 mg comprimidos dispersables	MERCK GENERICOS, S.L	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	656198	Si	1A
05/12/2008	FLUOXETINA MERCK 20 mg comprimidos dispersables	MERCK GENERICOS, S.L	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	656201	Si	1A
05/12/2008	FLUOXETINA MERCK 20 mg comprimidos dispersables	MERCK GENERICOS, S.L	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	600725	Si	1A
05/12/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	999813	Si	1A
05/12/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	999814	Si	1A
05/12/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	613356	Si	1A
05/12/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	731398	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	656835	No	1B
05/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	656835	No	1B
05/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	917484	No	1B
05/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	917484	No	1B
05/12/2008	HUMULINA NPH 100 UI/ml, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	917286	No	1B
05/12/2008	HUMULINA NPH PEN 100 UI/ML, suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	656801	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	HUMULINA REGULAR 100 UI/ML solución inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	917476	No	1B
05/12/2008	HUMULINA REGULAR PEN 100 UI/ml, solución inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	656793	No	1B
05/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg líoofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	800151	No	1A
05/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg líoofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	800433	No	1A
05/12/2008	INDAPAMIDA MERCK 2,5 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	INDAPAMIDA HEMIHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	710772	Si	1A
05/12/2008	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICI NA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	694570	No	1A
05/12/2008	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICI NA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	694570	No	1A
05/12/2008	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICI NA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	694588	No	1A
05/12/2008	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICI NA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	694588	No	1A
05/12/2008	LEDERFOLIN 350 mg polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	FOLINICO ACIDO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	678862	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASONA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	784215	No	1A
05/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	POLIMIXINA B SULFATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	784215	No	1A
05/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	NEOMICINA SULFATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	784215	No	1A
05/12/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	709857	No	1A
05/12/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	708149	No	1A
05/12/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	622167	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	963389	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUM ETIAZIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	963389	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	965442	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	965434	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	965442	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	965434	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUM ETIAZIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	965442	No	1A
05/12/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUM ETIAZIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	965434	No	1A
05/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	661217	Si	1A
05/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	661218	Si	1A
05/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603009	Si	1A
05/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	661211	Si	1A
05/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	661212	Si	1A
05/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603006	Si	1A
05/12/2008	PARACETAMOL PHARMAGENUS 650 mg Comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650944	Si	1A
05/12/2008	PARACETAMOL PHARMAGENUS 650 mg Comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	685081	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	PARACETAMOL PHARMAGENUS 650 mg Comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	620260	Si	1A
05/12/2008	PARACETAMOL STADA 1 g comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660260	Si	1A
05/12/2008	PARACETAMOL STADA 1 g comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660261	Si	1A
05/12/2008	PERSANTIN Ampollas	BOEHRINGER INGELHEIM, S.A.	DIPIRIDAMOL	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	604066	No	1A
05/12/2008	PERSANTIN Ampollas	BOEHRINGER INGELHEIM, S.A.	DIPIRIDAMOL	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	806067	No	1A
05/12/2008	PROSTAGLANDINA E2 PFIZER 0,5 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	DINOPROSTON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	964320	No	1A
05/12/2008	REDOXON comprimidos masticables 500 mg	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	VITAMINA C	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	815852	No	1A
05/12/2008	SERTRALINA TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658576	Si	1A
05/12/2008	SERTRALINA TEVA 50 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658577	Si	1A
05/12/2008	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	982942	Si	1A
05/12/2008	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	603084	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650619	Si	1A
05/12/2008	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	603092	Si	1A
05/12/2008	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650620	Si	1A
05/12/2008	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	603100	Si	1A
05/12/2008	SOLGOL 80 comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	972398	No	1A
05/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	827246	No	1A
05/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	827238	No	1A
05/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	827246	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	827238	No	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653326	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653327	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653326	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653327	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653326	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653327	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653326	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653327	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653326	Si	1A
05/12/2008	TICLOPIDINA RATIOPHARM 250 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TICLOPIDINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653327	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659451	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659452	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659453	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659454	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659447	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659448	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659449	Si	1A
05/12/2008	TOPIRAMATO DAVUR 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659450	Si	1A
05/12/2008	UNIBENESTAN 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	675462	No	1A
09/12/2008	ALENDROFARM 70 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	ALENDRONAT O SODIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659406	Si	1B
09/12/2008	AZARON crema	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	TRIPLELENAMIN A HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	994541	No	1A
09/12/2008	AZARON stick	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	TRIPLELENAMIN A HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	994533	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	723676	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	723684	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723676	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723684	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723676	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723684	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	723676	No	1A
09/12/2008	Corifina 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	723684	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654587	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654585	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654586	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654587	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654585	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654586	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 33 mg/ml gotas orales en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA MESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661172	No	1A
09/12/2008	DAPAROX 33 mg/ml gotas orales en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA MESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	661172	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996827	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996835	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	796672	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	640490	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	640482	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	621888	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996827	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996835	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	796672	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	640490	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	640482	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	621888	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	996827	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	996835	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	796672	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	640490	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	640482	No	1A
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	621888	No	1A
09/12/2008	DOXIPIIL 100 mg capsulas duras	LABORATORIOS REIG JOFRE, S.A.	DOXICICLINA	Modificación del Nombre del Medicamento	909648	No	1B
09/12/2008	FEMAPRIN	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	983627	No	1A
09/12/2008	FLUOXETINA MERCK 20 mg comprimidos dispersables	MERCK GENERICOS, S.L	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656198	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	FLUOXETINA MERCK 20 mg comprimidos dispersables	MERCK GENERICOS, S.L	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656201	Si	1A
09/12/2008	FLUOXETINA MERCK 20 mg comprimidos dispersables	MERCK GENERICOS, S.L	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	600725	Si	1A
09/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656835	No	1A
09/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656835	No	1A
09/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	917484	No	1B
09/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	917484	No	1B
09/12/2008	HUMULINA NPH 100 UI/ml, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	917286	No	1B
09/12/2008	HUMULINA NPH PEN 100 UI/ML, suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656801	No	1A
09/12/2008	HUMULINA REGULAR 100 UI/ML solución inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	917476	No	1B
09/12/2008	HUMULINA REGULAR PEN 100 UI/ml, solución inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694570	No	1A
09/12/2008	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694570	No	1A
09/12/2008	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694570	No	1A
09/12/2008	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694570	No	1A
09/12/2008	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694588	No	1A
09/12/2008	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694588	No	1A
09/12/2008	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694588	No	1A
09/12/2008	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694588	No	1A
09/12/2008	LIVREN 300 mg capsulas	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	HIPERICO EXTOTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662445	No	1A
09/12/2008	LIVREN 300 mg capsulas	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	HIPERICO EXTOTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662510	No	1A
09/12/2008	NOVAG TUSS 10mg/5ml solución oral	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	652648	No	1A
09/12/2008	NOVAG TUSS 10mg/5ml solución oral	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	652649	No	1A
09/12/2008	ORAP FUERTE 4 mg comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	PIMOZIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	798611	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	ORAP FUERTE 4 mg comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	PIMOZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	798611	No	1A
09/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661217	Si	1A
09/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661218	Si	1A
09/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	603009	Si	1A
09/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661211	Si	1A
09/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661212	Si	1A
09/12/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	603006	Si	1A
09/12/2008	SOMATULINA 30 mg polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA ACETATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	682211	No	1A
09/12/2008	SOMATULINA AUTOGEL 120 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	768028	No	1A
09/12/2008	SOMATULINA AUTOGEL 120 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	768028	No	1A
09/12/2008	SOMATULINA AUTOGEL 60 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767913	No	1A
09/12/2008	SOMATULINA AUTOGEL 60 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	767913	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	SOMATULINA AUTOGEL 90 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767970	No	1A
09/12/2008	SOMATULINA AUTOGEL 90 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	767970	No	1A
09/12/2008	TORASEMIDA STADA 5 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650151	Si	1A
09/12/2008	TORASEMIDA STADA 10 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650152	Si	1A
09/12/2008	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	764555	No	1A
09/12/2008	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	764555	No	1A
09/12/2008	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	764555	No	1A
09/12/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	884312	No	1A
09/12/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	884304	No	1A
10/12/2008	CALMATEL Crema	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFENO HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	953273	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610634	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610683	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610766	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610584	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	825174	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	825182	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	825190	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	860775	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610634	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610683	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610766	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	610584	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	825174	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	825182	No	1B
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	825190	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	860775	No	1B
10/12/2008	IDASAL	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	XILOMETAZOLINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	771188	No	1A
10/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	683839	No	1B
10/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	611152	No	1B
10/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	683839	No	1B
10/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	611152	No	1B
10/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	683821	No	1B
10/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	611061	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	683821	No	1B
10/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	611061	No	1B
10/12/2008	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	857078	No	1B
10/12/2008	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	629410	No	1B
10/12/2008	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	857078	No	1B
10/12/2008	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	629410	No	1B
10/12/2008	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	758516	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	758516	No	1B
10/12/2008	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	759019	No	1B
10/12/2008	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	759019	No	1B
10/12/2008	LIPOSIT PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	750430	No	1B
10/12/2008	LIPOSIT PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	750430	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619106	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864454	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619106	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864454	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619106	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864454	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619106	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864454	No	1B
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864454	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652903	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600398	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ZINC CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652903	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ZINC CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600398	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO MAGNESIO TETRAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652903	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO MAGNESIO TETRAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600398	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO POTASIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652903	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO POTASIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600398	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652903	No	1B
10/12/2008	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600398	No	1B
10/12/2008	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658943	No	1B
10/12/2008	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO MAGNESIO TETRAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658943	No	1B
10/12/2008	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658943	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SACARATO CÁLCIO TETRAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658943	No	1B
10/12/2008	SOLVIUM gel	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660779	No	1A
10/12/2008	SOLVIUM gel	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659086	No	1A
10/12/2008	SOLVIUM spray cutáneo	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	919571	No	1A
10/12/2008	SOLVIUM spray cutáneo	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	920033	No	1A
10/12/2008	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	660878	No	1B
10/12/2008	TROSDERM	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	TIOCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	975151	No	1A
10/12/2008	VADITON 20 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	850602	No	1B
10/12/2008	VADITON 20 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	850602	No	1B
10/12/2008	VADITON 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	850610	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	VADITON 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	850610	No	1B
10/12/2008	VADITON PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	745539	No	1B
10/12/2008	VADITON PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	745539	No	1B
10/12/2008	VICOMIN A+C	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846295	No	1A
10/12/2008	VICOMIN A+C	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	RETINOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846295	No	1A
11/12/2008	ACICLOVIR ALONGA gel	SANOFI AVENTIS, S.A.	ACICLOVIR	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	755843	No	1A
11/12/2008	ACICLOVIR ALONGA gel	SANOFI AVENTIS, S.A.	ACICLOVIR	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	725325	No	1A
11/12/2008	ACICLOVIR ALONGA gel	SANOFI AVENTIS, S.A.	ACICLOVIR	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	755843	No	1A
11/12/2008	ACICLOVIR ALONGA gel	SANOFI AVENTIS, S.A.	ACICLOVIR	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	725325	No	1A
11/12/2008	ANTICONGESTIVA CUSI (pasta lassar)	SANOFI AVENTIS, S.A.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	741793	No	1A
11/12/2008	ANTICONGESTIVA CUSI (pasta lassar)	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAIZ ALMIDON	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	741793	No	1A
11/12/2008	CALADRYL crema	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	DIFENHIDRAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724187	No	1A
11/12/2008	CALADRYL crema	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724187	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	CALADRYL locion	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724195	No	1A
11/12/2008	CALADRYL locion	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	DIFENHIDRAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724195	No	1A
11/12/2008	DUOROL	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	720425	No	1A
11/12/2008	DUOROL	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602458	No	1A
11/12/2008	EMLA crema	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	679290	No	1A
11/12/2008	EMLA crema	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PRILOCAINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	679290	No	1A
11/12/2008	EMLA crema con apósitos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PRILOCAINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	679308	No	1A
11/12/2008	EMLA crema con apósitos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	679308	No	1A
11/12/2008	ENTOCORD Enema 2 mg para suspensión rectal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	664227	No	1A
11/12/2008	ENTOCORD Enema 2 mg para suspensión rectal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	664227	No	1A
11/12/2008	ENTOCORD Enema 2 mg para suspensión rectal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	664227	No	1B
11/12/2008	FIACIN 100 supositorios	BIOSARTO, S.A.	INDOMETACINA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	757302	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	FIACIN 100 supositorios	BIOSARTO, S.A.	INDOMETACIN A	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	757294	No	1B
11/12/2008	FIACIN 100 supositorios	BIOSARTO, S.A.	PREDNISONA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	757302	No	1B
11/12/2008	FIACIN 100 supositorios	BIOSARTO, S.A.	PREDNISONA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	757294	No	1B
11/12/2008	GABAPENTINA UXA 300 mg cápsulas duras	UXA FARMA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	656431	Si	1B
11/12/2008	GABAPENTINA UXA 400 mg cápsulas duras	UXA FARMA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	656432	Si	1B
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653607	Si	1A
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653608	Si	1A
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653607	Si	1B
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653608	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653611	Si	1A
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653612	Si	1A
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653611	Si	1B
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653612	Si	1B
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653609	Si	1A
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653610	Si	1A
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653609	Si	1B
11/12/2008	GLIMEPIRIDA Mylan 1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653610	Si	1B
11/12/2008	ISOVORIN Inyectable 175 mg.	WYETH FARMA, S.A.	LEVOFOLINAT O CALCIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	683060	No	1A
11/12/2008	ISOVORIN Inyectable 25 mg.	WYETH FARMA, S.A.	LEVOFOLINAT O CALCIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	683086	No	1A
11/12/2008	ITRACONAZOL MERCK 100 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ITRACONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	769877	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	ITRACONAZOL MERCK 100 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ITRACONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	769901	Si	1A
11/12/2008	ITRACONAZOL MERCK 100 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ITRACONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	617837	Si	1A
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618967	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618975	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864405	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864413	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618967	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618975	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864405	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864413	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618967	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618975	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864405	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864413	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618967	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618975	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864405	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864413	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618967	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618975	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864405	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864413	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618967	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618975	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864405	No	1B
11/12/2008	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	864413	No	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661761	Si	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661762	Si	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661763	Si	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661764	Si	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661759	Si	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661760	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661765	Si	1B
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661766	Si	1B
11/12/2008	RINILYN	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	CROMOGLICAT O DISODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665893	No	1A
11/12/2008	RINILYN	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	CROMOGLICAT O DISODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	934299	No	1A
11/12/2008	RINILYN	OMEGA PHARMA ESPAÑA, S.A.	CROMOGLICAT O DISODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665885	No	1A
11/12/2008	TERBINAFINA MERCK 250 mg Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656294	Si	1A
11/12/2008	TERBINAFINA MERCK 250 mg Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656293	Si	1A
11/12/2008	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660878	No	1B
11/12/2008	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660878	No	1A
11/12/2008	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660878	No	1A
12/12/2008	ACETILCISTEINA MERCK 100 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACETILCISTEIN A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	851683	Si	1A
12/12/2008	ACETILCISTEINA MERCK 200 mg	MERCK GENERICOS, S.L	ACETILCISTEIN A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	849679	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	ACETILCISTEINA MERCK 600 mg polvo efervescente	MERCK GENERICOS, S.L	ACETILCISTEINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	849711	Si	1A
12/12/2008	AMISULPRIDA WINTHROP 100 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654076	Si	1B
12/12/2008	AMISULPRIDA WINTHROP 100 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654076	Si	1B
12/12/2008	AMISULPRIDA WINTHROP 200 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654074	Si	1B
12/12/2008	AMISULPRIDA WINTHROP 200 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654074	Si	1B
12/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890228	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890186	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	665935	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890228	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890186	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	665935	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	721043	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999830	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	613612	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	721043	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999830	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	613612	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	721043	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	999830	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	613612	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	721043	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	999830	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	613612	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890129	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	665828	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890145	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890129	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	665828	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890145	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890178	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	931964	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	890178	Si	1A
12/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	931964	Si	1A
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661733	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602817	Si	1B
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661734	Si	1B
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602818	Si	1B
12/12/2008	BICALUTAMIDA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661170	Si	1A
12/12/2008	BICALUTAMIDA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	661170	Si	1B
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661450	Si	1B
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661452	Si	1B
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661448	Si	1B
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661449	Si	1B
12/12/2008	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	804328	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	FINASTERIDA MERCK 5 mg comprimidos	FARMANEU, S.L.	FINASTERIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653066	Si	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650543	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650544	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600059	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650543	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650544	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600059	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650543	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650544	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	600059	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650543	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650544	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	600059	No	1B
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650543	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650544	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600059	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650543	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650544	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600059	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650543	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650544	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	600059	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650543	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650544	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	600059	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650543	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650544	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600059	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650543	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650544	No	1A
12/12/2008	NAVIXEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600059	No	1A
12/12/2008	PROSTIGMINE ampollas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	NEOSTIGMINA METILSULFATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	628115	No	1A
12/12/2008	PROSTIGMINE ampollas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	NEOSTIGMINA METILSULFATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	848473	No	1A
12/12/2008	RANITIDINA DAVUR 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661044	Si	1B
12/12/2008	RANITIDINA DAVUR 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661045	Si	1B
12/12/2008	RANITIDINA RIMAFAR 300 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661040	Si	1B
12/12/2008	RANITIDINA RIMAFAR 300 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661042	Si	1B
12/12/2008	SERTRALINA PHARMACIA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	660740	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	SERTRALINA PHARMACIA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	660736	Si	1B
12/12/2008	TICLOPIDINA MERCK 250 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	816082	Si	1A
12/12/2008	TICLOPIDINA MERCK 250 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	811539	Si	1A
15/12/2008	GABAPENTINA AMICOMB 600 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	742213	Si	1B
15/12/2008	GABAPENTINA AMICOMB 600 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	609727	Si	1B
15/12/2008	GABAPENTINA AMICOMB 800 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	742296	Si	1B
15/12/2008	GABAPENTINA AMICOMB 800 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	623801	Si	1B
15/12/2008	GABAPENTINA COMBINO PHARM 600 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	742056	Si	1B
15/12/2008	GABAPENTINA COMBINO PHARM 600 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	633396	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/12/2008	GABAPENTINA COMBINO PHARM 800 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	742064	Si	1B
15/12/2008	GABAPENTINA COMBINO PHARM 800 mg comprimidos recubiertos con película	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	615658	Si	1B
15/12/2008	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	901181	No	1A
15/12/2008	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	682773	No	1A
15/12/2008	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	682781	No	1A
15/12/2008	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684027	No	1A
15/12/2008	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	901173	No	1A
15/12/2008	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	682757	No	1A
15/12/2008	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	682765	No	1A
15/12/2008	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684019	No	1A
15/12/2008	LORATADINA CUVE 10 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	LORATADINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999824	Si	1A
15/12/2008	MASTICAL D sabor naranja comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	891887	No	1B
15/12/2008	MASTICAL D sabor naranja comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	COLECALCIFEROL	Modificación del Nombre del Medicamento	891887	No	1B
15/12/2008	NUTRASONA 0,1% crema	ISDIN, S.A.	HIDROCORTISONA BUTIRATO PROPIONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	999201	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/12/2008	NUTRASONA 0,1% crema	ISDIN, S.A.	HIDROCORTISONA BUTIRATO PROPIONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	688606	No	1B
15/12/2008	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del Nombre del Medicamento	625574	No	1B
15/12/2008	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del Nombre del Medicamento	770057	No	1B
15/12/2008	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del Nombre del Medicamento	770065	No	1B
16/12/2008	ALCOSIN 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654182	No	1A
16/12/2008	ALCOSIN 20 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654180	No	1A
16/12/2008	ALCOSIN 40 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654181	No	1A
16/12/2008	BISOLGRIP sobres	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	991893	No	1A
16/12/2008	BISOLGRIP sobres	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	991893	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	BISOLGRIP sobres	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	991893	No	1A
16/12/2008	CEFIXIMA SANDOZ 400 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CEFIXIMA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	798991	Si	1B
16/12/2008	CEFIXIMA SANDOZ 400 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CEFIXIMA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	628735	Si	1B
16/12/2008	CITALOPRAM PENZA 10 mg Comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658353	No	1A
16/12/2008	CITALOPRAM PENZA 20 mg Comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658354	Si	1A
16/12/2008	CITALOPRAM PENZA 20 mg Comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658355	Si	1A
16/12/2008	CITALOPRAM PENZA 30 mg Comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658356	Si	1A
16/12/2008	CITALOPRAM PENZA 40 mg Comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658378	Si	1A
16/12/2008	COLIRCUSÍ TROPICAMIDA	ALCON CUSI, S.A.	TROPICAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656655	No	1A
16/12/2008	COZAAR PLUS 50 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	670224	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	COZAAR PLUS 50 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	670224	No	1B
16/12/2008	CUSIMOLOL 0,50%	ALCON CUSI, S.A.	TIMOLOL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	952937	No	1A
16/12/2008	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	666255	No	1A
16/12/2008	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	648196	No	1A
16/12/2008	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CODEINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	666255	No	1A
16/12/2008	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CODEINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	648196	No	1A
16/12/2008	EFFERALGAN PEDIATRICO solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659781	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	EFFERALGAN PEDIATRICO solucion oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665810	No	1A
16/12/2008	EFFERALGAN PEDIATRICO solucion oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659781	No	1A
16/12/2008	EFFERALGAN PEDIATRICO solucion oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665810	No	1A
16/12/2008	FORTZAAR 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	657114	No	1B
16/12/2008	FORTZAAR 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	657114	No	1B
16/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	745034	No	1A
16/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	745109	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	617126	No	1A
16/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	745034	No	1A
16/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	745109	No	1A
16/12/2008	GELOCATIL 1 g comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	617126	No	1A
16/12/2008	GLIMEPIRIDA PENZA 1 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652697	Si	1A
16/12/2008	GLIMEPIRIDA PENZA 1 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652698	Si	1A
16/12/2008	GLIMEPIRIDA PENZA 2 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652699	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	GLIMEPIRIDA PENZA 2 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652700	Si	1A
16/12/2008	GLIMEPIRIDA PENZA 4 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652705	Si	1A
16/12/2008	GLIMEPIRIDA PENZA 4 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652706	Si	1A
16/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASO NA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	784215	No	1A
16/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	POLIMIXINA B SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	784215	No	1A
16/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	NEOMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	784215	No	1A
16/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASO NA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	784215	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	POLIMIXINA B SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	784215	No	1A
16/12/2008	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	NEOMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	784215	No	1A
16/12/2008	METFORMINA BEXAL 850 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	METFORMINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	658689	Si	1B
16/12/2008	PAROXETINA UXA 20mg comprimidos recubiertos con película	UXA FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658750	Si	1A
16/12/2008	PAROXETINA UXA 20mg comprimidos recubiertos con película	UXA FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658751	Si	1A
16/12/2008	PECTOX Solución oral	ITALFARMACO, S.A.	CARBOCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	803908	No	1A
16/12/2008	PECTOX Solución oral	ITALFARMACO, S.A.	CARBOCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	897298	No	1A
16/12/2008	PRAVASTATINA KERN PHARMA 20 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	829630	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	PRAVASTATINA KERN PHARMA 40 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PRAVASTATIN A SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830034	Si	1A
16/12/2008	PSICOGEN cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	SULPIRIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	811844	No	1A
16/12/2008	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	899443	No	1A
16/12/2008	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	899468	No	1A
16/12/2008	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	899443	No	1A
16/12/2008	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	899468	No	1A
16/12/2008	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	899443	No	1A
16/12/2008	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	899468	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	SIMVASTATINA PENSA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	808634	Si	1A
16/12/2008	SIMVASTATINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	808683	Si	1A
16/12/2008	SIMVASTATINA PENSA 40 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	808691	Si	1A
16/12/2008	TOBRADEX colirio	ALCON CUSI, S.A.	TOBRAMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	670588	No	1A
16/12/2008	TOBRADEX colirio	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASO NA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	670588	No	1A
16/12/2008	ZOVIRAX LABIAL 5% crema	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	ACICLOVIR	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	915140	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	893891	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	893875	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	650368	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	893891	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	893875	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650368	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	893891	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	893875	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650368	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	893891	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	893875	No	1A
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	650368	No	1A
17/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684357	No	1A
17/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647198	No	1A
17/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684357	No	1A
17/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647198	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	644906	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647008	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651208	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651190	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	638536	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647016	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	860759	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	985309	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653814	No	1A
17/12/2008	AGUA PARA INYECCION GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600498	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	609685	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	682138	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	648287	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	609693	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	682146	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	648279	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	934307	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 0,45% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	934315	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 20% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	677104	No	1A
17/12/2008	CLORURO SÓDICO 20% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	649400	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	885053	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643197	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650747	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650754	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825166	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	885053	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643197	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650747	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650754	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825166	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995373	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	FLEBOPLAST SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995365	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650812	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643171	No	1A
17/12/2008	FLEBOPLAST SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825042	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA AL 10% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651451	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA AL 10% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651453	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA AL 10% GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651452	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 15% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651083	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 15% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610725	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 15% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651075	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 15% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825208	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 30% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610733	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 30% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651026	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 30% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651034	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 30% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825224	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	989905	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610576	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651471	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610741	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	638411	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	704023	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	645440	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643916	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610642	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610675	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825273	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825240	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825265	No	1A
17/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825257	No	1A
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	TIMOLOL MALEATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	975060	No	1B
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	TIMOLOL MALEATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	975060	No	1B
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	975060	No	1B
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	975060	No	1B
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647172	No	1A
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684373	No	1A
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647172	No	1A
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684373	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684365	No	1A
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647164	No	1A
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684365	No	1A
18/12/2008	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647164	No	1A
18/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647180	No	1A
18/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684381	No	1A
18/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647180	No	1A
18/12/2008	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	684381	No	1A
18/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	885061	No	1A
18/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650770	No	1A
18/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643189	No	1A
18/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650762	No	1A
18/12/2008	FLEBOPLAST GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825281	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 50% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	918722	No	1A
18/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 50% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610832	No	1A
18/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 50% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650986	No	1A
18/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 50% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	702837	No	1A
18/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 50% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650978	No	1A
18/12/2008	GLUCOSADA GRIFOLS AL 50% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643536	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610634	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610683	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610584	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825174	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825182	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825190	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	860775	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610766	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610634	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610683	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610584	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825174	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825182	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825190	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	860775	No	1A
18/12/2008	GLUCOSALINA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610766	No	1A
18/12/2008	HES GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	662650	No	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL ARGENOL 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659930	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659931	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659932	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL DAVUR 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	754499	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL DAVUR 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752071	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL DAVUR 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752089	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL RIMAFAR 15 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	754481	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL RIMAFAR 30 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752584	Si	1A
18/12/2008	LANSOPRAZOL RIMAFAR 30 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752600	Si	1A
18/12/2008	LANZOL 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752097	No	1A
18/12/2008	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752105	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	752287	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995977	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639708	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637074	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973172	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995977	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639708	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637074	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973172	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995977	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639708	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637074	No	1A
18/12/2008	RINGER GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973172	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995969	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637066	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639690	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973180	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995969	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637066	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639690	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973180	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995969	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637066	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639690	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973180	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	995969	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637066	No	1A
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	639690	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	RINGER LACTADO GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	973180	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	989897	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610691	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643924	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	645457	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651489	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610667	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610659	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	610600	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	704015	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	638403	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825091	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825083	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825067	No	1A
18/12/2008	SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825075	No	1A
18/12/2008	VENLAFAXINA RETARD QUALIGEN 150 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	661161	Si	1A
18/12/2008	VENLAFAXINA RETARD QUALIGEN 150 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	661162	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	VENLAFAXINA RETARD QUALIGEN 150 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	662052	Si	1A
18/12/2008	VENLAFAXINA RETARD QUALIGEN 75 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	661159	Si	1A
18/12/2008	VENLAFAXINA RETARD QUALIGEN 75 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	661160	Si	1A
18/12/2008	VENLAFAXINA RETARD QUALIGEN 75 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	662053	Si	1A
18/12/2008	VENLAPINE RETARD 150 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	661178	Si	1A
18/12/2008	VENLAPINE RETARD 150 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	661179	Si	1A
18/12/2008	VENLAPINE RETARD 150 mg capsulas de liberación prolongada	QUALIGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	662051	Si	1A
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890129	Si	1A
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665828	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890145	Si	1A
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890129	Si	1A
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665828	Si	1A
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890145	Si	1A
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	890129	Si	1B
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	890145	Si	1B
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	665828	Si	1B
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	890129	Si	1B
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	890145	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/12/2008	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	665828	Si	1B
19/12/2008	ECADIU 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	996082	No	1A
19/12/2008	ECADIU 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646653	No	1A
19/12/2008	ECADIU 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	996082	No	1A
19/12/2008	ECADIU 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646653	No	1A
19/12/2008	ESPIDIFEN 400 mg granulado para solución oral sabor menta	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	735498	No	1B
19/12/2008	ESPIDIFEN 400 mg granulado para solución oral sabor menta	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	645903	No	1B
19/12/2008	FLUOXETINA SANDOZ 20 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658625	Si	1A
19/12/2008	FLUOXETINA SANDOZ 20 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658617	Si	1A
19/12/2008	FLUOXETINA SANDOZ 20 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	899427	Si	1A
19/12/2008	GABAPENTINA SANDOZ 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702498	Si	1A
19/12/2008	GABAPENTINA SANDOZ 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621516	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/12/2008	GABAPENTINA SANDOZ 400 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702852	Si	1A
19/12/2008	GABAPENTINA SANDOZ 400 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621748	Si	1A
19/12/2008	IBUPROFENO SANDOZ 600 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	815522	Si	1A
19/12/2008	KETOCONAZOL SANDOZ 2% gel	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	KETOCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	941146	Si	1A
19/12/2008	LAMOTRIGINA SANDOZ 50 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652449	Si	1A
19/12/2008	LAMOTRIGINA SANDOZ 50 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652450	Si	1A
19/12/2008	LOSARTÁN ALMUS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	659403	Si	1B
19/12/2008	LOSARTÁN ALMUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	659402	Si	1B
19/12/2008	Mastical D sabor limón 500 mg/400 UI comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	654387	No	1B
19/12/2008	Mastical D sabor limón 500 mg/400 UI comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	COLECALCIFEROL	Modificación del Nombre del Medicamento	654387	No	1B
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	890228	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	890186	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	665935	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	890228	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	890186	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	665935	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890228	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890186	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665935	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890228	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890186	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665935	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890178	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	931964	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890178	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	931964	Si	1A
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	890178	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	931964	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	890178	Si	1B
22/12/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	931964	Si	1B
22/12/2008	BISOLVON MUCOLITICO 8 mg/5 ml jarabe	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	BROMHEXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	650632	No	1B
22/12/2008	LACEROL RETARD 300 mg Cápsulas	LACER, S.A	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	669093	No	1B
22/12/2008	LACEROL RETARD 300 mg Cápsulas	LACER, S.A	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	942318	No	1B
22/12/2008	LACEROL RETARD 300 mg Cápsulas	LACER, S.A	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	669093	No	1B
22/12/2008	LACEROL RETARD 300 mg Cápsulas	LACER, S.A	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	942318	No	1B
22/12/2008	LAMOTRIGINA SANDOZ 100 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652455	Si	1A
22/12/2008	LAMOTRIGINA SANDOZ 200 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652456	Si	1A
22/12/2008	LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg cápsulas gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	893974	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg cápsulas gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642033	Si	1A
22/12/2008	LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg capsulas gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	894048	Si	1A
22/12/2008	LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg capsulas gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	895102	Si	1A
22/12/2008	LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg capsulas gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636100	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	768069	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	623074	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	768333	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622605	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SECUBAR 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646802	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SECUBAR 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	766683	Si	1A
22/12/2008	LISINOPRIL SECUBAR 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646794	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	LISINOPRIL SECUBAR 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	765032	Si	1A
22/12/2008	LORATADINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	853432	Si	1A
22/12/2008	LOSARTAN SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654011	Si	1A
22/12/2008	LOSARTAN SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654032	Si	1A
22/12/2008	LOSARTAN SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654412	Si	1A
22/12/2008	LOSARTAN SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654433	Si	1A
22/12/2008	LOVASTATINA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	704569	Si	1A
22/12/2008	LOVASTATINA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	859223	Si	1A
22/12/2008	MIRTAZAPINA SANDOZ 30 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	839464	Si	1A
22/12/2008	MIRTAZAPINA SANDOZ 30 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636696	Si	1A
23/12/2008	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	607739	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/12/2008	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	762427	Si	1A
23/12/2008	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	607739	Si	1A
23/12/2008	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	762427	Si	1A
23/12/2008	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	607739	Si	1B
23/12/2008	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	762427	Si	1B
23/12/2008	IBUPROFENO CINFA 600 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661426	Si	1B
23/12/2008	IBUPROFENO GOIBELA 600 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	651475	Si	1B
23/12/2008	MIRTAZAPINA SANDOZ 45 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	839480	Si	1A
23/12/2008	NALION comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NORFLOXACIN O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619114	No	1A
23/12/2008	NALION comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NORFLOXACIN O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	670109	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/12/2008	NORFLOXACINO SANDOZ 400 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NORFLOXACINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	675124	Si	1A
23/12/2008	NORFLOXACINO SANDOZ 400 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NORFLOXACINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	609636	Si	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	887646	Si	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	887638	Si	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	901413	Si	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600140	Si	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	736124	No	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	736421	No	1A
23/12/2008	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	605519	No	1A
23/12/2008	PARACETAMOL SANDOZ 500 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791426	Si	1A
23/12/2008	PARACETAMOL SANDOZ 500 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600125	Si	1A
23/12/2008	PARACETAMOL SANDOZ 650 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	670331	Si	1A
23/12/2008	PARACETAMOL SANDOZ 650 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600126	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/12/2008	PRAVASTATINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PRAVASTATIN A SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650626	Si	1A
23/12/2008	PRAVASTATINA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PRAVASTATIN A SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650627	Si	1A
23/12/2008	PRAVASTATINA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PRAVASTATIN A SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650628	Si	1A
23/12/2008	WIBICAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	GP-PHARM, S.A.	BICALUTAMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	659492	Si	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg cápsulas duras	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	983379	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg cápsulas duras	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	801118	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg cápsulas duras	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	643544	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg cápsulas duras	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662040	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg cápsulas duras	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662040	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg comprimidos dispersables	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	934604	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/12/2008	ADOFEN 20 mg comprimidos dispersables	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	934612	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg comprimidos dispersables	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	604983	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg comprimidos dispersables	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662039	No	1B
26/12/2008	ADOFEN 20 mg comprimidos dispersables	BRAINPHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662039	No	1B
26/12/2008	AMBISOME	GILEAD SCIENCES, S.L	AMFOTERICINA B	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	679076	No	1A
26/12/2008	AMBISOME	GILEAD SCIENCES, S.L	AMFOTERICINA B	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	679076	No	1A
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658094	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658095	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600804	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658094	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600804	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658095	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658094	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658095	Si	1B
26/12/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600804	Si	1B
26/12/2008	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	997585	No	1A
26/12/2008	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	997593	No	1A
26/12/2008	FLUCONAZOL TEVA 150 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	659514	Si	1B
26/12/2008	FLUCONAZOL TEVA 150 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662037	Si	1B
26/12/2008	FLUCONAZOL TEVA 150 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662037	Si	1B
26/12/2008	GELOFENO 600 mg suspensión oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662038	No	1B
26/12/2008	GELOFENO 600 mg suspensión oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	656375	No	1B
26/12/2008	GELOFENO 600 mg suspensión oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600777	No	1B
26/12/2008	PIPERACILINA/TAZOBA CTAM TEVA 4/0,5 g polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PIPERACILINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656047	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/12/2008	PIPERACILINA/TAZOBA CTAM TEVA 4/0,5 g polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PIPERACILINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	600696	Si	1A
26/12/2008	PIPERACILINA/TAZOBA CTAM TEVA 4/0,5 g polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	TAZOBACTAM SODICO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656047	Si	1A
26/12/2008	PIPERACILINA/TAZOBA CTAM TEVA 4/0,5 g polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	TAZOBACTAM SODICO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	600696	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA ALLEN 125 mg comprimidos recubiertos con película	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658398	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA ALLEN 125 mg comprimidos recubiertos con película	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602423	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 250 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658399	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 250 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602424	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA SOLASMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658388	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	CEFUROXIMA SOLASMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602419	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA SOLASMA 250 mg comprimidos recubiertos con película	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658387	Si	1A
29/12/2008	CEFUROXIMA SOLASMA 250 mg comprimidos recubiertos con película	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602418	Si	1A
29/12/2008	DOGMATIL 50 cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	725523	No	1A
29/12/2008	DOGMATIL fuerte	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	746768	No	1A
29/12/2008	DOGMATIL fuerte	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	693911	No	1A
29/12/2008	LORATADINA CUVE 10 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	LORATADINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999824	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	NEOBRUFEN RETARD 800 mg comprimidos de liberación prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669861	No	1A
29/12/2008	NEOBRUFEN RETARD 800 mg comprimidos de liberación prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669861	No	1A
29/12/2008	NEOBRUFEN RETARD 800 mg comprimidos de liberación prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669861	No	1A
29/12/2008	PREDNISONA ALONGA 10 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	809657	No	1A
29/12/2008	PREDNISONA ALONGA 10 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	617878	No	1A
29/12/2008	PREDNISONA ALONGA 50 mg Comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	638932	No	1A
29/12/2008	PREDNISONA ALONGA 50 mg Comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	989392	No	1A
29/12/2008	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	831511	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661521	No	1A
29/12/2008	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	831511	No	1A
29/12/2008	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661521	No	1A
29/12/2008	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININ A DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	831511	No	1A
29/12/2008	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININ A DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661521	No	1A
30/12/2008	GOPTEN 0,5 mg cápsulas duras	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	TRANDOLAPRI L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	709220	No	1B
30/12/2008	GOPTEN 2 mg cápsulas duras	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	TRANDOLAPRI L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	709550	No	1B
30/12/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	771972	Si	1A
30/12/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	772004	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/12/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	618264	Si	1A
30/12/2008	LINCOCIN 500 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	LINCOMICINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	986281	No	1A
30/12/2008	LINCOCIN 600 mg inyectable	PFIZER, S.A.	LINCOMICINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	608513	No	1A
30/12/2008	LINCOCIN 600 mg inyectable	PFIZER, S.A.	LINCOMICINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	693853	No	1A
30/12/2008	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650379	Si	1A
30/12/2008	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650379	Si	1A
30/12/2008	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	650379	Si	1B
30/12/2008	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	650379	Si	1B
30/12/2008	POTASION 600, capsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	644443	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/12/2008	POTASION 600, capsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	743377	No	1A
30/12/2008	PREDNISONA ALONGA 5 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	809681	No	1A
30/12/2008	PREDNISONA ALONGA 5 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	995464	No	1A
30/12/2008	PREDNISONA ALONGA 5 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	617860	No	1A
30/12/2008	PRIMPERAN comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	METOCLOPRAMIDA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	956557	No	1A
30/12/2008	PRIMPERAN comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	METOCLOPRAMIDA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	958991	No	1A
30/12/2008	TIAPRIZAL 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	TIAPRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	835843	No	1A