

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN NOVIEMBRE 2008

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/11/2008	AIRTAL sobres	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	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	686030	No	1A
03/11/2008	AIRTAL sobres	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	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	686022	No	1A
03/11/2008	MIRTAZAPINA TARBIS 15 mg comprimidos bucodispersables	TARBIS FARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660211	Si	1B
03/11/2008	MIRTAZAPINA TARBIS 30 mg comprimidos bucodispersables	TARBIS FARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660212	Si	1B
03/11/2008	PANTOPRAZOL STADA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	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. Principio Activo	656134	Si	1B
03/11/2008	PANTOPRAZOL STADA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	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. Principio Activo	656135	Si	1B
03/11/2008	PANTOPRAZOL STADA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	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. Principio Activo	600709	Si	1B
03/11/2008	PROTONER 15 mg cápsulas gastroresistentes	INKEYSA, S.A.	LANSOPRAZOL	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	651151	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/11/2008	PROTONER 30 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	INKEYSA, S.A.	LANSOPRAZOL	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	651149	No	1B
03/11/2008	PROTONER 30 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	INKEYSA, S.A.	LANSOPRAZOL	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	651150	No	1B
04/11/2008	DECLOBAN	TEOFARMA, S.R.L.	CLOBETASOL PROPIONATO	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 lot	963330	No	1B
04/11/2008	DECLOBAN	TEOFARMA, S.R.L.	CLOBETASOL PROPIONATO	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 lot	963348	No	1B
04/11/2008	ENTOCORD Enema 2 mg para suspensión rectal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	664227	No	1A
04/11/2008	MELOXICAM NORMON 15 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MELOXICAM	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 lot	660058	Si	1B
04/11/2008	MELOXICAM NORMON 7,5 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MELOXICAM	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 lot	660057	Si	1B
04/11/2008	NEBULCROM 20 mg solucion para nebulizador	SANOFI AVENTIS, S.A.	CROMOGLICATO DISODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	976837	No	1A
04/11/2008	NORMULEN	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	871079	No	1A
04/11/2008	NORMULEN	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	MISOPROSTOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	871079	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA 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 lot	651602	Si	1B
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA 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 lot	651603	Si	1B
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA 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 lot	651605	Si	1B
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA 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 lot	600274	Si	1B
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	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	651602	Si	1A
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	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	651603	Si	1A
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	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	651605	Si	1A
04/11/2008	PAROXETINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	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	600274	Si	1A
05/11/2008	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	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	841429	No	1B
05/11/2008	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	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	841452	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/11/2008	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	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	611665	No	1B
05/11/2008	ALPRAZOLAM SANDOZ 0,25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663922	Si	1A
05/11/2008	ALPRAZOLAM SANDOZ 0,50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663930	Si	1A
05/11/2008	ALPRAZOLAM SANDOZ 1 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663948	Si	1A
05/11/2008	ALPRAZOLAM SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663914	Si	1A
05/11/2008	ALPRAZOLAM SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663906	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA J. Y A. SABATER 500 mg	GENERFARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650482	No	1A
05/11/2008	AMOXICILINA J. Y A. SABATER 500 mg	GENERFARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656599	No	1A
05/11/2008	AMOXICILINA J. Y A. SABATER 500 mg	GENERFARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	644419	No	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 1 g comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	716597	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 1 g comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650925	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 500 mg sobres	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	797456	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 500 mg sobres	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	752998	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 500 mg sobres	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	605600	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 750 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	715649	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 750 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	895813	Si	1A
05/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 750 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602003	Si	1A
05/11/2008	DRYTEC	GE HEALTHCARE BIO- SCIENCES, S.A.	PERTECNETATO 99MTC DE SODIO	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)	743195	No	1B
05/11/2008	DRYTEC	GE HEALTHCARE BIO- SCIENCES, S.A.	SODIO MOLIBDATO	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)	743195	No	1B
05/11/2008	GLUCOLON comprimidos	GENERFARMA, S.L.	GLIBENCLAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656597	No	1A
05/11/2008	GLUCOLON comprimidos	GENERFARMA, S.L.	GLIBENCLAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656598	No	1A
05/11/2008	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	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	764076	No	1B
05/11/2008	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	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	765586	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/11/2008	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	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	764076	No	1B
05/11/2008	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	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	765586	No	1B
05/11/2008	MELIANE DIARIO comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	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	661157	No	1B
05/11/2008	MELIANE DIARIO comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	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	661157	No	1B
05/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659966	No	1B
05/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602687	No	1B
05/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602687	No	1B
05/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659966	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602687	No	1B
05/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602687	No	1B
05/11/2008	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932228	No	1B
05/11/2008	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932228	No	1B
05/11/2008	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932236	No	1B
05/11/2008	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932236	No	1B
05/11/2008	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932178	No	1B
05/11/2008	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932178	No	1B
06/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 250 mg suspensión	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	751982	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA SANDOZ 250 mg suspensión	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	803478	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650497	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650553	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650554	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600065	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650497	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650553	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650554	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/11/2008	AMOXICILINA/ÁC. CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600065	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	707497	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600144	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	707497	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600144	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 2g/200mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	707653	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 2g/200mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600143	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 2g/200mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	707653	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 2g/200mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600143	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/125 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	908053	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/125 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	632851	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/125 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835918	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/125 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	908053	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/125 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	632851	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/125 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835918	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/50 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	748509	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/50 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	616938	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/50 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	748509	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 500 mg/50 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	616938	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650355	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650989	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600026	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650355	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650989	Si	1A
06/11/2008	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 875/125 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600026	Si	1A
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	734301	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml polvo para suspension oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	734921	Si	1A
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml polvo para suspension oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	735043	Si	1A
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml polvo para suspension oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	604892	Si	1A
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml polvo para suspension oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	604900	Si	1A
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	734293	Si	1A
06/11/2008	AZITROMICINA SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	604868	Si	1A
06/11/2008	CALNIT 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	994178	No	1A
06/11/2008	CALNIT 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	994186	No	1A
06/11/2008	CALNIT 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	641993	No	1A
07/11/2008	CARVEDILOL SANDOZ 25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	795591	Si	1A
07/11/2008	CARVEDILOL SANDOZ 25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	627398	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/11/2008	CARVEDILOL SANDOZ 6,25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	795377	Si	1A
07/11/2008	CARVEDILOL SANDOZ 6,25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	626176	Si	1A
07/11/2008	CEFIXIMA SANDOZ 400 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	798991	Si	1A
07/11/2008	CEFIXIMA SANDOZ 400 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	628735	Si	1A
07/11/2008	CIPROFLOXACINO SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	666388	Si	1A
07/11/2008	CIPROFLOXACINO SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	666412	Si	1A
07/11/2008	CIPROFLOXACINO SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	633800	Si	1A
07/11/2008	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	838623	Si	1A
07/11/2008	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	610311	Si	1A
07/11/2008	CLARITROMICINA SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	837542	Si	1A
07/11/2008	CLARITROMICINA SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	837575	Si	1A
07/11/2008	CLARITROMICINA SANDOZ 500 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	610253	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/11/2008	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.U.	FLUOXETINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	728139	Si	1B
07/11/2008	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.U.	FLUOXETINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	601898	Si	1B
07/11/2008	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.U.	FLUOXETINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	868059	Si	1B
07/11/2008	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.U.	FLUOXETINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	758771	Si	1B
07/11/2008	TEPAZEPAN Cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DIAZEPAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	852079	No	1A
07/11/2008	TEPAZEPAN Cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIRIDOXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	852079	No	1A
07/11/2008	TEPAZEPAN Cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SULPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	852079	No	1A
10/11/2008	ACETILCISTEÍNA SANDOZ 200 mg granulado para solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ACETILCISTEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	773622	Si	1A
10/11/2008	ACETILCISTEÍNA SANDOZ 600 mg polvo efervescente	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ACETILCISTEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	774455	Si	1A
10/11/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658094	Si	1B
10/11/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658095	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/11/2008	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600804	Si	1B
10/11/2008	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658092	Si	1B
10/11/2008	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658093	Si	1B
10/11/2008	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600803	Si	1B
10/11/2008	COROLATER 120 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	692780	No	1A
10/11/2008	COROLATER 60 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	692822	No	1A
10/11/2008	COROLATER 60 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	692814	No	1A
10/11/2008	COROLATER 90 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	692806	No	1A
10/11/2008	COROLATER 90 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	692798	No	1A
10/11/2008	DEFLAZACORT SANDOZ 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DEFLAZACORT	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	790725	Si	1A
10/11/2008	DEFLAZACORT SANDOZ 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DEFLAZACORT	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	623199	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/11/2008	DEFLAZACORT SANDOZ 6 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DEFLAZACORT	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	786129	Si	1A
10/11/2008	DEFLAZACORT SANDOZ 6 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DEFLAZACORT	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621623	Si	1A
10/11/2008	DICLAMINA 20 comprimidos (20 mg + 50 mg)	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HEPTAMINOL ACEFILINATO	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	744193	No	1A
10/11/2008	DICLAMINA 20 comprimidos (20 mg + 50 mg)	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CINARIZINA	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	744193	No	1A
10/11/2008	DICLAMINA 60 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HEPTAMINOL ACEFILINATO	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	863175	No	1A
10/11/2008	DICLAMINA 60 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CINARIZINA	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	863175	No	1A
10/11/2008	DICLAMINA GOTAS 2% + 5%	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HEPTAMINOL ACEFILINATO	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	744185	No	1A
10/11/2008	DICLAMINA GOTAS 2% + 5%	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CINARIZINA	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	744185	No	1A
10/11/2008	DICLOFENACO SANDOZ 100 mg supositorios	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658104	Si	1A
10/11/2008	DICLOFENACO SANDOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	870683	Si	1A
10/11/2008	DICLOFENACO SANDOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600129	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/11/2008	DICLOFENACO SANDOZ RETARD 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658096	Si	1A
10/11/2008	DILTIAZEM SANDOZ 60 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	787101	Si	1A
10/11/2008	DILTIAZEM SANDOZ 60 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	787325	Si	1A
10/11/2008	DILTIAZEM SANDOZ 60 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603662	Si	1A
10/11/2008	FUROSEMIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FUROSEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656152	Si	1A
10/11/2008	FUROSEMIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FUROSEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656153	Si	1A
10/11/2008	KILOR 80 mg granulado	LABORATORIOS MENARINI S.A	FERRIMANITOL OVOALBUMINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	660117	No	1B
10/11/2008	KILOR 80 mg granulado	LABORATORIOS MENARINI S.A	FERRIMANITOL OVOALBUMINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	661856	No	1B
10/11/2008	LISINOPRIL NORMON 20 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	755637	Si	1B
10/11/2008	LISINOPRIL NORMON 20 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	755637	Si	1B
10/11/2008	LISINOPRIL NORMON 5 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	755512	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/11/2008	NUTRACEL Pomada	ISDIN, S.A.	ACIDOS GRASOS ESENCIALES	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	688580	No	1A
10/11/2008	NUTRACEL Pomada	ISDIN, S.A.	INOSINA	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	688580	No	1A
10/11/2008	NUTRACEL Pomada	ISDIN, S.A.	GUANOSINA	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	688580	No	1A
10/11/2008	NUTRACEL Pomada	ISDIN, S.A.	MICONAZOL NITRATO	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	688580	No	1A
10/11/2008	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	651443	No	1A
10/11/2008	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	651444	No	1A
10/11/2008	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	651443	No	1A
10/11/2008	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	651444	No	1A
10/11/2008	PSICOCEN cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	SULPIRIDA	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 lot	811844	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661864	Si	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661865	Si	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661018	Si	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 37,5 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661010	No	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 37,5 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661866	No	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 75 mg cápsulas duras de liberación modificada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661016	Si	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 75 mg cápsulas duras de liberación modificada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661862	Si	1B
10/11/2008	VENLAFAXINA RETARD MABO 75 mg cápsulas duras de liberación modificada	MABO FARMA, S.A	VENLAFAXINA 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	661863	Si	1B
10/11/2008	ZIDOVUDINA BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	ZIDOVUDINA	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	659710	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/11/2008	ZIDOVUDINA BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	ZIDOVUDINA	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	659709	No	1A
11/11/2008	BOI-K	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	POTASIO BICARBONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	719716	No	1B
11/11/2008	BOI-K	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	POTASIO BICARBONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	719724	No	1B
11/11/2008	BOI-K	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	719716	No	1B
11/11/2008	BOI-K	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	719724	No	1B
11/11/2008	LISINOPRIL NORMON 5 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	755512	Si	1B
12/11/2008	ANACERVIX capsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PIRACETAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778308	No	1A
12/11/2008	ANACERVIX capsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PIRACETAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778340	No	1A
12/11/2008	ANACERVIX capsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	VINCAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778308	No	1A
12/11/2008	ANACERVIX capsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	VINCAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778340	No	1A
12/11/2008	CINCOFARM capsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	OXITRIPTAN	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602524	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	CINCOFARM capsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	OXITRIPTAN	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	938621	No	1A
12/11/2008	DEPRAX 100 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602540	No	1A
12/11/2008	DEPRAX 100 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	752402	No	1A
12/11/2008	DEPRAX 100 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	754226	No	1A
12/11/2008	DEPRAX ampollas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602565	No	1A
12/11/2008	DEPRAX ampollas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	838565	No	1A
12/11/2008	HCG-LEPORI 1000 UI liofilizado y disolvente para solución inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GONADOTROFIN A CORIONICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	749051	No	1A
12/11/2008	HCG-LEPORI 500 UI liofilizado y disolvente para solución inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GONADOTROFIN A CORIONICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	749036	No	1A
12/11/2008	METFORMINA SANDOZ 850 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650114	Si	1A
12/11/2008	Omic Ocas 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651013	No	1A
12/11/2008	Omic Ocas 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	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. Principio Activo	651013	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	ORAP FUERTE 4 mg comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	PIMOZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	798611	No	1B
12/11/2008	TANTUM 3% pomada	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	832295	No	1A
12/11/2008	TANTUM 5% FUERTE crema	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	880286	No	1A
12/11/2008	TANTUM 5% FUERTE crema	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	832261	No	1A
12/11/2008	TANTUM bucal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HEXAMIDINA ISETIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	832220	No	1A
12/11/2008	TANTUM bucal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	832220	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	653724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	829325	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	653724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	829325	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	653724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	829481	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829325	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	653724	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	653727	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	829077	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	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	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	653722	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	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	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	829077	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	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	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	653722	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	829077	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	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	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	829077	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	829085	No	1A
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	653722	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	653723	No	1A
12/11/2008	TOPAMAX 100 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	664011	No	1B
12/11/2008	TOPAMAX 200 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	664003	No	1B
12/11/2008	TOPAMAX 25 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	664037	No	1B
12/11/2008	TOPAMAX 50 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	664029	No	1B
12/11/2008	VEROLAX supositorios adultos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	868489	No	1A
12/11/2008	VEROLAX supositorios niños	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	868497	No	1A
12/11/2008	VERSUS crema	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENDAZACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	770743	No	1A
12/11/2008	VESICARE 10 mg comprimidos	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SOLIFENACINA SUCCINATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	827212	No	1A
12/11/2008	VESICARE 5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SOLIFENACINA SUCCINATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	827279	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/11/2008	ZOLPIDEM UR 10 mg comprimidos recubiertos	USO RACIONAL, S.L.	ZOLPIDEM	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	667980	Si	1A
12/11/2008	ZOLPIDEM UR 10 mg comprimidos recubiertos	USO RACIONAL, S.L.	ZOLPIDEM	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	615427	Si	1A
12/11/2008	ZOLPIDEM EDIGEN 10 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ZOLPIDEM TARTRATO	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	775098	Si	1A
12/11/2008	ZOLPIDEM EDIGEN 10 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ZOLPIDEM TARTRATO	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	607085	Si	1A
13/11/2008	AGEROPLAS 400 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DITAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602599	No	1A
13/11/2008	AGEROPLAS 400 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DITAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	954578	No	1A
13/11/2008	DICLOFENACO LEPORI comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	647396	No	1A
13/11/2008	DICLOFENACO LEPORI comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	676866	No	1A
13/11/2008	ENTACT 20mg/ml gotas orales en solución	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659077	No	1B
13/11/2008	FEMINALIN 200 mg comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	726158	No	1A
13/11/2008	FEMINALIN 200 mg comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	986174	No	1A
13/11/2008	FOMENE Sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TETRIDAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656549	No	1A
13/11/2008	FOMENE Sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TETRIDAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656550	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/11/2008	HCG-LEPORI 2500 UI liofilizado y disolvente para solución inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GONADOTROPIN A CORIONICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	749101	No	1A
13/11/2008	HCG-LEPORI 2500 UI liofilizado y disolvente para solución inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GONADOTROPIN A CORIONICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	749077	No	1A
13/11/2008	HMG-LEPORI 75 U.I.	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656805	No	1A
13/11/2008	HMG-LEPORI 75 U.I.	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656812	No	1A
13/11/2008	HMG-LEPORI 75 U.I.	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HORMONA LUTEINIZANTE	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656805	No	1A
13/11/2008	HMG-LEPORI 75 U.I.	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HORMONA LUTEINIZANTE	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656812	No	1A
13/11/2008	LUCENFAL	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	998633	No	1A
13/11/2008	LUCENFAL	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646976	No	1A
13/11/2008	LUCENFAL	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	980359	No	1A
13/11/2008	NEBIVOLOL TEVAGEN 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	660168	Si	1B
13/11/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA 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	673483	No	1A
13/11/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	673483	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/11/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	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	673483	No	1B
13/11/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	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. Principio Activo	673483	No	1B
13/11/2008	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	673483	No	1A
13/11/2008	ROSALGIN 500 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650117	No	1A
13/11/2008	ROSALGIN 500 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650118	No	1A
13/11/2008	ROSALGIN 500 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602607	No	1A
13/11/2008	TANTUM VERDE	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	997999	No	1A
13/11/2008	TANTUM VERDE	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	875989	No	1A
13/11/2008	TANTUM VERDE	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	879296	No	1A
13/11/2008	VENOLEP 200 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIDROSMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	754291	No	1A
14/11/2008	ALBETAL 0,3% coliric	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	METIPRANOLOL HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	809541	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/11/2008	ANDROCUR 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	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	764563	No	1A
14/11/2008	CIPRALEX 20 mg/ml gotas orales en solución	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659079	No	1B
14/11/2008	CORIFINA spray nasal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	679852	No	1A
14/11/2008	CORIFINA spray nasal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	679860	No	1A
14/11/2008	DALPARAN 10 mg comprimidos recubiertos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778290	No	1A
14/11/2008	DALPARAN 10 mg comprimidos recubiertos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642322	No	1A
14/11/2008	DICLOFENACO-LEPORI colirio 5 ml	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665067	No	1A
14/11/2008	ENDOMINA 50 parches transdérmicos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	941377	No	1A
14/11/2008	ENDOMINA 100 parches transdérmicos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	941385	No	1A
14/11/2008	ENDOMINA 25 parches transdérmicos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	939876	No	1A
14/11/2008	FALCOL comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	730275	No	1A
14/11/2008	FALCOL comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	885277	No	1A
14/11/2008	FALCOL comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642199	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/11/2008	FALCOL DIFUCREM	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	690602	No	1A
14/11/2008	FALCOL inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	683094	No	1A
14/11/2008	FALCOL inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	647578	No	1A
14/11/2008	FALCOL sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	686014	No	1A
14/11/2008	FALCOL sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	686006	No	1A
14/11/2008	MIRTAZAPINA BEXAL 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	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	650204	Si	1B
14/11/2008	MIRTAZAPINA BEXAL 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	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	650205	Si	1B
14/11/2008	MIRTAZAPINA BEXAL 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	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	650206	Si	1B
14/11/2008	OSTINE comprimidos masticables	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFERO L	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	709881	No	1A
14/11/2008	OSTINE comprimidos masticables	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFERO L	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	710053	No	1A
14/11/2008	OSTINE comprimidos masticables	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	709881	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/11/2008	OSTINE comprimidos masticables	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	710053	No	1A
14/11/2008	RENOCIL spray nasal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CROMOGLICICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778126	No	1A
14/11/2008	ROSALGIN PRONTO	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	768572	No	1A
14/11/2008	TAKIPIRINA 125 mg granulado efervescente	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	886234	No	1A
14/11/2008	TAKIPIRINA 125 mg granulado efervescente	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	886242	No	1A
14/11/2008	TAKIPIRINA 500 mg granulado efervescente	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	886218	No	1A
14/11/2008	TAKIPIRINA 500 mg granulado efervescente	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	886226	No	1A
14/11/2008	VEROLAX Solución rectal adultos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854059	No	1A
14/11/2008	VEROLAX Solución rectal niños	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854042	No	1A
17/11/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	721043	Si	1B
17/11/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	999830	Si	1B
17/11/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	613612	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/11/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	721043	Si	1B
17/11/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	999830	Si	1B
17/11/2008	AMOXICILINA/ AC.CLAVULÁNICO MYLAN 875/125 mg comprimidos recubiertos	MERCK GENERICOS, S.L	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	613612	Si	1B
17/11/2008	ARTIFIC colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPROMELOSA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	784710	No	1A
17/11/2008	ARTIFIC colirio en solución unidosis	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPROMELOSA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	784702	No	1A
17/11/2008	AZITROMICINA WINTHROP 500 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	764530	Si	1A
17/11/2008	AZITROMICINA WINTHROP 500 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	616102	Si	1A
17/11/2008	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	815217	No	1A
17/11/2008	CONDROSULF 400 mg granulado para solución oral	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	815225	No	1A
17/11/2008	DADOSEL 2% suspensión oral	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	756437	No	1A
17/11/2008	DICLOFENACO-LEPORI colirio en solución monodosis	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	684324	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/11/2008	ENDOMINA PLUS parches transdérmicos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	800078	No	1A
17/11/2008	ENDOMINA PLUS parches transdérmicos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	800078	No	1A
17/11/2008	ENTACT 20mg/ml gotas orales en solución	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659077	No	1B
17/11/2008	ENTACT 20mg/ml gotas orales en solución	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659077	No	1B
17/11/2008	FEMINALIN 400 mg forte	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	675082	No	1A
17/11/2008	LAMBDALINA 40 mg/g crema	ISDIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660933	No	1B
17/11/2008	LAMBDALINA 40 mg/g crema	ISDIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660934	No	1B
17/11/2008	LAMBDALINA 40 mg/g crema	ISDIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660935	No	1B
17/11/2008	LAMBDALINA 40 mg/g crema	ISDIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660937	No	1B
17/11/2008	LAMBDALINA 40 mg/g crema	ISDIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660938	No	1B
17/11/2008	LAMBDALINA 40 mg/g crema	ISDIN, S.A.	LIDOCAINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660939	No	1B
17/11/2008	MOMEN comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NAPROXENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	836742	No	1A
17/11/2008	MOMEN comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NAPROXENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650836	No	1A
17/11/2008	MOMEN granulado para solución oral	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NAPROXENO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650900	No	1A
17/11/2008	MOMEN granulado para solución oral	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	NAPROXENO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650901	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/11/2008	NUREFLEX 300	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE 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	751537	No	1A
17/11/2008	NUREFLEX 300	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE 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	686626	No	1A
17/11/2008	PARATONINA 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	841536	No	1A
17/11/2008	PARATONINA 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	841544	No	1A
17/11/2008	PARATONINA 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650354	No	1A
17/11/2008	PLEGINER	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	GLYCINE MAX MERR EXTO HIDROALCOHOLICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	725457	No	1A
17/11/2008	TANTUM 5% gel	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMIDA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	731232	No	1A
17/11/2008	TANTUM VERDE 0,255 mg/pulsación solución para pulverización bucal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659673	No	1A
17/11/2008	TODALGIL 200 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650349	No	1A
17/11/2008	TODALGIL 200 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650350	No	1A
17/11/2008	TODALGIL 400 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652708	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/11/2008	TODALGIL 400 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652707	No	1A
17/11/2008	VITALIUM	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPERICO EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	797548	No	1A
17/11/2008	VITALIUM	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPERICO EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	796797	No	1A
18/11/2008	AMISULPRIDA RATIOPHARM 400 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	661152	Si	1B
18/11/2008	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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 farmacéutica:	664060	No	1A
18/11/2008	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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 farmacéutica:	600254	No	1A
18/11/2008	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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 farmacéutica:	664078	No	1A
18/11/2008	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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 farmacéutica:	600247	No	1A
18/11/2008	ARICEPT FLAS 10 mg, comprimidos bucodispersibles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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 farmacéutica:	600789	No	1A
18/11/2008	ARICEPT FLAS 10 mg, comprimidos bucodispersibles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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 farmacéutica:	656446	No	1A
18/11/2008	ARICEPT FLAS 10 mg, comprimidos bucodispersibles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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 farmacéutica:	656449	No	1A
18/11/2008	ARICEPT FLAS 5 mg, comprimidos bucodispersibles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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 farmacéutica:	600788	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/11/2008	ARICEPT FLAS 5 mg, comprimidos bucodispersibles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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	656444	No	1A
18/11/2008	ARICEPT FLAS 5 mg, comprimidos bucodispersibles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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	656445	No	1A
18/11/2008	CAPTOPRIL MUNDOGEN 25 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CAPTOPRIL	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 lote	872804	Si	1A
18/11/2008	CAPTOPRIL MUNDOGEN 50 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CAPTOPRIL	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 lote	872812	Si	1A
18/11/2008	GABMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653863	Si	1A
18/11/2008	GABMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600504	Si	1A
18/11/2008	GABMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	653863	Si	1B
18/11/2008	GABMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	600504	Si	1B
18/11/2008	GABMYLAN 800 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653862	Si	1A
18/11/2008	GABMYLAN 800 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600501	Si	1A
18/11/2008	GABMYLAN 800 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	653862	Si	1B
18/11/2008	GABMYLAN 800 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	600501	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,02 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	659998	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,02 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	659999	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,02 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659998	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,02 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659999	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,03 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660000	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,03 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660002	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,03 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	660000	No	1B
18/11/2008	HORMOGEST 0,075 mg/0,03 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	660002	No	1B
18/11/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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	709857	No	1A
18/11/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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	708149	No	1A
18/11/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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	622167	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/11/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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 lot	709857	No	1B
18/11/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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 lot	708149	No	1B
18/11/2008	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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 lot	622167	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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 lote	963389	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUMETI AZIDA	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 lote	963389	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	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 lot	963389	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUMETI 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 lot	963389	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL HIDROCLORURO	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 lote	965442	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL HIDROCLORURO	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 lote	965434	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA HIDROCLORURO	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 lote	965442	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA HIDROCLORURO	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 lote	965434	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUMETI AZIDA	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 lote	965442	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUMETI AZIDA	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 lote	965434	No	1A
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL 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 lot	965442	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL 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 lot	965434	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA 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 lot	965442	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA 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 lot	965434	No	1B
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUMETI 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 lot	965442	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/11/2008	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUMETIAZIDA	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	965434	No	1B
18/11/2008	REDOXON comprimidos masticables 500 mg	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	VITAMINA C	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 formas farmacéuticas sólidas	815852	No	1A
18/11/2008	REDOXON comprimidos masticables 500 mg	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	VITAMINA C	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	815852	No	1B
18/11/2008	TRANXILIUM 100 Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CLORAZEPATO DIPOTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	988105	No	1A
18/11/2008	TRANXILIUM 100 Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CLORAZEPATO DIPOTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	617449	No	1A
18/11/2008	TRANXILIUM 20 Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CLORAZEPATO DIPOTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	988089	No	1A
18/11/2008	TRANXILIUM 20 Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CLORAZEPATO DIPOTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	617423	No	1A
18/11/2008	TRANXILIUM 50 Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CLORAZEPATO DIPOTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	988097	No	1A
18/11/2008	TRANXILIUM 50 Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CLORAZEPATO DIPOTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	617431	No	1A
18/11/2008	VENLAFAXINA RETARD RIMAFAR 150 mg Cápsulas de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	659812	Si	1A
18/11/2008	VENLAFAXINA RETARD RIMAFAR 75 mg Cápsulas de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	659811	Si	1A
19/11/2008	ADOLONTA cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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)	823674	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/11/2008	ADOLONTA cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	652008	No	1A
19/11/2008	ADOLONTA cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	642751	No	1A
19/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	823666	No	1A
19/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	832972	No	1A
19/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	642744	No	1A
19/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	823666	No	1A
19/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	832972	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	642744	No	1A
19/11/2008	CAMPTO 100mg/5 ml, concentrado para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	675603	No	1A
19/11/2008	CAMPTO 40 mg/2 ml concentrado para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	675629	No	1A
19/11/2008	DOSTINEX comprimidos	PFIZER, S.A.	CABERGOLINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683052	No	1A
19/11/2008	DOSTINEX comprimidos	PFIZER, S.A.	CABERGOLINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683045	No	1A
19/11/2008	ENTACT 20mg/ml gotas orales en solución	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	661923	No	1B
19/11/2008	ESTRACYT 300 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	ESTRAMUSTINA FOSFATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	753152	No	1A
19/11/2008	FARLUTAL DEPOT 500 mg	PFIZER, S.A.	MEDROXIPROGES TERONA ACETATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	755678	No	1A
19/11/2008	FARLUTAL DEPOT 500 mg	PFIZER, S.A.	MEDROXIPROGES TERONA ACETATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	941591	No	1A
19/11/2008	FARMIBLASTINA 10 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	755959	No	1A
19/11/2008	FARMIBLASTINA 10 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643205	No	1A
19/11/2008	FARMORUBICINA Solución 200 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	683375	No	1A
19/11/2008	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión bolsa	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO HEMIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659158	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/11/2008	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión bolsa	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602944	No	1B
19/11/2008	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión frasco	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Modificación del Nombre del Medicamento	659752	No	1B
19/11/2008	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión frasco	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Modificación del Nombre del Medicamento	602915	No	1B
19/11/2008	LIPOSCLER 40 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	935775	No	1A
19/11/2008	MASDIL 60	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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)	608000	No	1A
19/11/2008	MASDIL 60	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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)	974345	No	1A
19/11/2008	MASDIL 60	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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)	944538	No	1A
19/11/2008	MASDIL Inyectable	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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)	708644	No	1A
19/11/2008	MASDIL Inyectable	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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)	644864	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/11/2008	MASDIL RETARD comprimidos de liberación gradual	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	639195	No	1A
19/11/2008	MASDIL RETARD comprimidos de liberación gradual	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	864975	No	1A
19/11/2008	TIONER RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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	852301	No	1A
19/11/2008	TIONER RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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	852319	No	1A
19/11/2008	TIONER RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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	852335	No	1A
19/11/2008	TIONER RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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	852343	No	1A
19/11/2008	TIONER RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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	852442	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/11/2008	TIONER RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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	852350	No	1A
19/11/2008	TODALGIL 200 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, 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	650349	No	1A
19/11/2008	TODALGIL 200 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, 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	650350	No	1A
19/11/2008	TROPARGAL	SANOFI AVENTIS, S.A.	NORTRIPTILINA 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	840330	No	1A
19/11/2008	TROPARGAL	SANOFI AVENTIS, S.A.	NORTRIPTILINA 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	949917	No	1A
19/11/2008	TROPARGAL	SANOFI AVENTIS, S.A.	DIAZEPAM	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	840330	No	1A
19/11/2008	TROPARGAL	SANOFI AVENTIS, S.A.	DIAZEPAM	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	949917	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/11/2008	UNI-MASDIL 200 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	683847	No	1A
19/11/2008	UNI-MASDIL 200 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	647057	No	1A
19/11/2008	ZOVIRAX INTRAVENOSO	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR 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	610204	No	1A
19/11/2008	ZOVIRAX INTRAVENOSO	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR 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	964478	No	1A
20/11/2008	ADENOCOR 6 mg/2 ml solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	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	691527	No	1B
20/11/2008	CITARABINA PFIZER 100 mg	PFIZER, S.A.	CITARABINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	885210	No	1A
20/11/2008	CITARABINA PFIZER 100 mg	PFIZER, S.A.	CITARABINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	608612	No	1A
20/11/2008	CITARABINA PFIZER 500 mg	PFIZER, S.A.	CITARABINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	885228	No	1A
20/11/2008	CITARABINA PFIZER 500 mg	PFIZER, S.A.	CITARABINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	608661	No	1A
20/11/2008	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	HIDROCLOROTIA ZIDA	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	693572	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/11/2008	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	HIDROCLOROTIA ZIDA	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	755298	No	1A
20/11/2008	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	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	693572	No	1A
20/11/2008	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	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	755298	No	1A
20/11/2008	FARMORUBICINA 150 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683383	No	1A
20/11/2008	FARMORUBICINA 50 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	972018	No	1A
20/11/2008	FARMORUBICINA 50 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643247	No	1A
20/11/2008	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZOL BENZOATO	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de aromatización	758151	No	1B
20/11/2008	GLIMEPIRIDA NORMON 2 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653746	Si	1B
20/11/2008	GLIMEPIRIDA NORMON 2 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653747	Si	1B
20/11/2008	GLIMEPIRIDA NORMON 4 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653750	Si	1B
20/11/2008	GLIMEPIRIDA NORMON 4 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653751	Si	1B
20/11/2008	IDASAL	CHEFARO ESPAÑOLA, S.A.	XILOMETAZOLIN A 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	771188	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/11/2008	MEVACOR 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	805002	No	1A
20/11/2008	MEVACOR 40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	805010	No	1A
20/11/2008	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	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 lot	791665	No	1B
20/11/2008	PANTOPRAZOL STADA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	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	656134	Si	1B
20/11/2008	PANTOPRAZOL STADA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	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	656135	Si	1B
20/11/2008	PANTOPRAZOL STADA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	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	600709	Si	1B
20/11/2008	PEPCID comprimidos recubiertos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	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	660159	No	1A
20/11/2008	PEPCID comprimidos recubiertos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	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	660142	No	1A
20/11/2008	RINIALER 10 mg Comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	813451	No	1A
20/11/2008	RINIALER 10 mg Comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999900	No	1A
20/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	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 lot	656776	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	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 lot	656775	Si	1B
20/11/2008	SIMVASTATINA SUMOL 40 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	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 lot	656789	Si	1B
20/11/2008	SIMVASTATINA SUMOL 20 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	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 lot	656781	Si	1B
20/11/2008	ZAVEDOS 10 mg INYECTABLE	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	699694	No	1A
20/11/2008	ZAVEDOS 5 mg INYECTABLE	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	699686	No	1A
20/11/2008	ZAVEDOS ORAL 5 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683797	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, 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	884312	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, 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	884304	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, 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	884312	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, 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	884304	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/11/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, 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	884312	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX suspensión Forte	GLAXOSMITHKLINE, 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	884304	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX 200 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, 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	966333	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX 200 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, 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	643460	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX 800 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, 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	988659	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX 800 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, 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	643478	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX crema	GLAXOSMITHKLINE, 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	969659	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/11/2008	ZOVIRAX crema	GLAXOSMITHKLINE, 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	966341	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX INTRAVENOSO	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR 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	610204	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX INTRAVENOSO	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR 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	964478	No	1A
20/11/2008	ZOVIRAX pomada oftálmica	GLAXOSMITHKLINE, 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	964460	No	1A
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658097	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600805	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658097	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658097	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658097	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658098	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658097	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600805	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658097	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	658097	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	656482	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	600798	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	656483	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	656482	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	600798	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	656483	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	656482	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	600798	Si	1B
21/11/2008	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal comc está envasado para su venta	656483	Si	1B
21/11/2008	MELOXICAM MYLAN 15 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650336	Si	1A
21/11/2008	MELOXICAM MYLAN 15 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	Modificación del Nombre del Medicamentc	650336	Si	1B
21/11/2008	MELOXICAM MYLAN 15 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650336	Si	1A
21/11/2008	MELOXICAM MYLAN 7.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650337	Si	1A
21/11/2008	MELOXICAM MYLAN 7.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	Modificación del Nombre del Medicamentc	650337	Si	1B
21/11/2008	MELOXICAM MYLAN 7.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650337	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/11/2008	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	765784	Si	1B
21/11/2008	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	608125	Si	1B
21/11/2008	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	893859	Si	1B
21/11/2008	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	891994	Si	1B
21/11/2008	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999828	Si	1A
21/11/2008	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999829	Si	1A
21/11/2008	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	999828	Si	1B
21/11/2008	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	999829	Si	1B
21/11/2008	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA 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)	999828	Si	1A
21/11/2008	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA 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)	999829	Si	1A
21/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656776	Si	1A
21/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656775	Si	1A
21/11/2008	SIMVASTATINA SUMOL 40 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656789	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/11/2008	SIMVASTATINA SUMOL 20 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656781	Si	1A
21/11/2008	TAMSULOSINA MYLAN 0,4 mg capsulas duras de liberacion modificada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652799	Si	1A
21/11/2008	TAMSULOSINA MYLAN 0,4 mg capsulas duras de liberacion modificada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	652799	Si	1B
24/11/2008	ADOLONTA cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	823674	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	652008	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	642751	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA inyectable	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	642736	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA inyectable	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	822171	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA solución	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	665364	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	823666	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	832972	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	642744	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	823666	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	832972	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	642744	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	823666	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	832972	No	1A
24/11/2008	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL 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	642744	No	1A
24/11/2008	DICLOFENACO NORMON 50 mg Comprimidos dispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	DICLOFENACO SODICO	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 lot	606319	Si	1B
24/11/2008	DICLOFENACO NORMON 50 mg Comprimidos dispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	DICLOFENACO SODICO	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 lot	713628	Si	1B
24/11/2008	DICLOFENACO NORMON 50 mg Comprimidos dispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	DICLOFENACO SODICO	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 lot	656712	Si	1B
24/11/2008	FITOGYN capsulas	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	TRIFOLIUM PRATENSE EXTRACTO	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 lot	651504	No	1B
24/11/2008	FITOGYN capsulas	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	GLYCINE MAX MERR EXTO SECO	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 lot	651504	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	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
24/11/2008	INACID supositorios 50 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	771485	No	1A
24/11/2008	MELTEVA 0,02 mg / 0,075 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660044	No	1B
24/11/2008	MELTEVA 0,02 mg / 0,075 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660045	No	1B
24/11/2008	MELTEVA 0,02 mg / 0,075 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	660044	No	1B
24/11/2008	MELTEVA 0,02 mg / 0,075 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	660045	No	1B
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656450	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656451	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600792	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656450	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656451	Si	1B
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	600792	Si	1B
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656450	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656451	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600792	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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)	656450	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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)	656451	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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)	600792	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	656450	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	656451	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	600792	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656437	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656438	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600782	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656437	Si	1B
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656438	Si	1B
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	600782	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656437	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656438	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600782	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	656437	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	656438	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	600782	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	656437	Si	1A
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	656438	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	ONDANSETRON MYLAN 8 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	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	600782	Si	1A
24/11/2008	MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658850	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	658850	Si	1B
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	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	658850	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	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	658850	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658851	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	658851	Si	1B
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	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	658851	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	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	658851	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658852	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	658852	Si	1B
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	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)	658852	Si	1A
24/11/2008	OXCARBAZEPINA MYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	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	658852	Si	1A
24/11/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	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	661217	Si	1A
24/11/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	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	661218	Si	1A
24/11/2008	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	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	603009	Si	1A
24/11/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	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	661211	Si	1A
24/11/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	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	661212	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	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	603006	Si	1A
24/11/2008	PRAREDUCT 10 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	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	679340	No	1A
24/11/2008	PRAREDUCT 20 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	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	679126	No	1A
24/11/2008	PRAREDUCT 40 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	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	807131	No	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660620	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660620	Si	1B
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660620	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660622	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660622	Si	1B
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660622	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660623	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660623	Si	1B
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660623	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660619	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660619	Si	1B
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660619	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660624	Si	1A
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660624	Si	1B
24/11/2008	QUETIAPINA MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660624	Si	1A
24/11/2008	TIONER 50 mg cápsulas	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	702589	No	1A
24/11/2008	TIONER 50 mg cápsulas	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	703207	No	1A
24/11/2008	TIONER 50 mg cápsulas	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	632950	No	1A
24/11/2008	TIONER solución	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	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	661397	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	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	663278	No	1B
25/11/2008	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	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	664698	No	1B
25/11/2008	ALQUEN 150mg, Comprimidos efervescentes	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	692681	No	1B
25/11/2008	AMICACINA BRAUN 10 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AMIKACINA SULFATO	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	618249	No	1B
25/11/2008	AMICACINA BRAUN 10 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AMIKACINA SULFATO	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	932962	No	1B
25/11/2008	AMICACINA BRAUN 5 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AMIKACINA SULFATO	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	617712	No	1B
25/11/2008	AMICACINA BRAUN 5 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AMIKACINA SULFATO	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	932954	No	1B
25/11/2008	CARDURAN NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	PFIZER, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	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. Principio Activo	801480	No	1B
25/11/2008	CARDURAN NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	PFIZER, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	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. Principio Activo	608638	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	FLUOXETINA CINFA 20 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	769497	Si	1B
25/11/2008	FLUOXETINA CINFA 20 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	814475	Si	1B
25/11/2008	FLUOXETINA CINFA 20 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	814467	Si	1B
25/11/2008	LACRYVISC	ALCON CUSI, S.A.	CARBOMERO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	681452	No	1B
25/11/2008	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	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 lot	693796	No	1B
25/11/2008	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	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 lot	655837	No	1B
25/11/2008	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	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	693796	No	1A
25/11/2008	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	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	655837	No	1A
25/11/2008	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	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	693796	No	1A
25/11/2008	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	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	655837	No	1A
25/11/2008	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	791665	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	PACLITAXEL HOSPIRA 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PACLITAXEL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650081	Si	1B
25/11/2008	PACLITAXEL HOSPIRA 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PACLITAXEL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650082	Si	1B
25/11/2008	PACLITAXEL HOSPIRA 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PACLITAXEL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650083	Si	1B
25/11/2008	PACLITAXEL HOSPIRA 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PACLITAXEL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650084	Si	1B
25/11/2008	PEPTICUM 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	881649	No	1A
25/11/2008	PEPTICUM 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	881300	No	1A
25/11/2008	PEPTICUM 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873463	No	1A
25/11/2008	PEPTICUM 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647255	No	1A
25/11/2008	PEPTICUM 40 mg cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	778274	No	1A
25/11/2008	PEPTICUM 40 mg cápsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	778282	No	1A
25/11/2008	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	637595	No	1A
25/11/2008	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	861070	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	RENITEC 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	637603	No	1A
25/11/2008	RENITEC 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	861005	No	1A
25/11/2008	RENITEC 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	860999	No	1A
25/11/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA 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	760314	No	1A
25/11/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA 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	757195	No	1A
25/11/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA 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	644948	No	1A
25/11/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA 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	866905	No	1A
25/11/2008	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	982942	Si	1A
25/11/2008	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603084	Si	1A
25/11/2008	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650619	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603092	Si	1A
25/11/2008	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650620	Si	1A
25/11/2008	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603100	Si	1A
25/11/2008	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. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	682211	No	1B
25/11/2008	SOMATULINA 30 mg polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA ACETATO	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	682211	No	1B
25/11/2008	SOMATULINA AUTOGEL 120 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	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	768028	No	1B
25/11/2008	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. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	768028	No	1B
25/11/2008	SOMATULINA AUTOGEL 60 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	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	767913	No	1B
25/11/2008	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. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	767913	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	SOMATULINA AUTOGEL 90 mg solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	LANREOTIDA	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	767970	No	1B
25/11/2008	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. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	767970	No	1B
25/11/2008	TAMSULOSINA ACOST 0.4 mg cápsulas duras de liberación modificada	SUPPORT PHARMA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	659986	Si	1B
25/11/2008	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1A
25/11/2008	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1A
25/11/2008	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1A
25/11/2008	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1A
25/11/2008	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1A
25/11/2008	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1A
25/11/2008	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	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	659672	No	1A
25/11/2008	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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	659672	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/11/2008	ZITROMAX 500 mg polvo para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	767475	No	1B
26/11/2008	ACTITHIOL 500 mg grageas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CARBOCISTEINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	701359	No	1B
26/11/2008	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673715	No	1A
26/11/2008	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673707	No	1A
26/11/2008	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673715	No	1A
26/11/2008	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673707	No	1A
26/11/2008	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	673715	No	1B
26/11/2008	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	673707	No	1B
26/11/2008	AMARYL 1 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673764	No	1A
26/11/2008	AMARYL 1 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673772	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	AMARYL 1 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673764	No	1A
26/11/2008	AMARYL 1 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673772	No	1A
26/11/2008	AMARYL 2 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673798	No	1A
26/11/2008	AMARYL 2 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673780	No	1A
26/11/2008	AMARYL 2 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673798	No	1A
26/11/2008	AMARYL 2 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673780	No	1A
26/11/2008	AMARYL 3 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673756	No	1A
26/11/2008	AMARYL 3 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673749	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	AMARYL 3 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673756	No	1A
26/11/2008	AMARYL 3 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673749	No	1A
26/11/2008	AMARYL 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673731	No	1A
26/11/2008	AMARYL 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673723	No	1A
26/11/2008	AMARYL 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673731	No	1A
26/11/2008	AMARYL 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	673723	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	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)	773879	No	1A
26/11/2008	COPAXONE 20 mg/ml solución inyectable en jeringa precargada	TEVA PHARMACEUTICALS LTD.	GLATIRAMERO ACETATO	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	844225	No	1A
26/11/2008	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	990325	No	1B
26/11/2008	ETALPHA 2 microgramos solución inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	680371	No	1B
26/11/2008	FELDENE 10 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	946202	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	FELDENE 10 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	946202	No	1A
26/11/2008	FELDENE 10 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	946202	No	1A
26/11/2008	FELDENE 10 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	946202	No	1A
26/11/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA G HUMANA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado de un principio activo biológico o un excipiente biológico	653455	No	1B
26/11/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA G HUMANA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado de un principio activo biológico o un excipiente biológico	653457	No	1B
26/11/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA G HUMANA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado de un principio activo biológico o un excipiente biológico	653454	No	1B
26/11/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA G HUMANA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado de un principio activo biológico o un excipiente biológico	653456	No	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999813	Si	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999814	Si	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	613356	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	731398	Si	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999813	Si	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999814	Si	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	613356	Si	1B
26/11/2008	FLUOXETINA RANBAXY 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	731398	Si	1B
26/11/2008	GABAPENTINA KORHISPANA 400 mg cápsulas duras	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656119	Si	1B
26/11/2008	GABAPENTINA KORHISPANA 400 mg cápsulas duras	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656119	Si	1B
26/11/2008	GABAPENTINA KORHISPANA 300 mg cápsulas duras	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656115	Si	1B
26/11/2008	GABAPENTINA KORHISPANA 300 mg cápsulas duras	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656115	Si	1B
26/11/2008	HUMATROPE 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 aprobadc	690586	No	1A
26/11/2008	HUMATROPE 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 aprobadc	690586	No	1A
26/11/2008	HUMATROPE 24 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 aprobadc	690578	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	HUMATROPE 24 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 aprobada	690578	No	1A
26/11/2008	HUMATROPE 6 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 aprobada	690594	No	1A
26/11/2008	HUMATROPE 6 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 aprobada	690594	No	1A
26/11/2008	PERMIXON 160 mg	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	SERENOA REPENS EXTO LIPIDO ESTEROLICO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	667683	No	1B
26/11/2008	RANITIDINA NORMON 150 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	680850	Si	1B
26/11/2008	RANITIDINA NORMON 150 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	649236	Si	1B
26/11/2008	RANITIDINA NORMON 300 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	649228	Si	1B
26/11/2008	RANITIDINA NORMON 300 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	681205	Si	1B
26/11/2008	RANITIDINA NORMON 300 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	681148	Si	1B
26/11/2008	TORASEMIDA STADA 5 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650151	Si	1B
26/11/2008	TORASEMIDA STADA 10 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650152	Si	1B
26/11/2008	TRINIPATCH 10 parches transdérmicos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITROGLICERINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	668335	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	TRINIPATCH 15 parches transdérmicos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITROGLICERINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	668327	No	1B
26/11/2008	TRINIPATCH 5 parches transdérmicos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITROGLICERINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	668343	No	1B
26/11/2008	VENLAPINE RETARD 75 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	661176	Si	1A
26/11/2008	VENLAPINE RETARD 75 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	661177	Si	1A
26/11/2008	VENLAPINE RETARD 75 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	661949	Si	1A
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	826693	No	1B
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	612655	No	1B
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	826701	No	1B
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	612242	No	1B
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	826693	No	1B
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	612655	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	826701	No	1B
26/11/2008	VIAFLEX inyeccion glucosa 5%, cloruro sodico 0,2%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	612242	No	1B
26/11/2008	ZOLPIDEM BEXAL 10 mg comprimidos recubiertos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ZOLPIDEM	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	945881	Si	1B
26/11/2008	ZOLPIDEM BEXAL 10 mg comprimidos recubiertos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ZOLPIDEM	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	945881	Si	1B
26/11/2008	ZOLPIDEM BEXAL 10 mg comprimidos recubiertos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ZOLPIDEM	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	945881	Si	1B
27/11/2008	ALPRAZOLAM RANBASY 2 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	ALPRAZOLAM	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)	658180	Si	1A
27/11/2008	ALPRAZOLAM RANBASY 2 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	ALPRAZOLAM	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)	658181	Si	1A
27/11/2008	ALPRAZOLAM RANBASY 0,25 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	ALPRAZOLAM	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)	663898	Si	1A
27/11/2008	ALPRAZOLAM RANBASY 0,5 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	ALPRAZOLAM	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)	999821	Si	1A
27/11/2008	ALPRAZOLAM RANBASY 0,5 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	ALPRAZOLAM	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)	613364	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	ALPRAZOLAM RANBAXY 1 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	ALPRAZOLAM	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)	663872	Si	1A
27/11/2008	ANSATIPIIN 150 mg cápsulas	KENFARMA, S.A.	RIFABUTINA	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)	694216	No	1A
27/11/2008	ANSATIPIIN 150 mg cápsulas	KENFARMA, S.A.	RIFABUTINA	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)	694216	No	1A
27/11/2008	ANSATIPIIN 150 mg cápsulas	KENFARMA, S.A.	RIFABUTINA	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)	694216	No	1A
27/11/2008	ANSATIPIIN 150 mg cápsulas	KENFARMA, S.A.	RIFABUTINA	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)	694216	No	1A
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	858837	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	859405	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	631432	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	858837	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	859405	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	631432	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	858837	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	859405	No	1B
27/11/2008	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límite:	631432	No	1B
27/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	773879	No	1B
27/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	773879	No	1B
27/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	773879	No	1B
27/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	773879	No	1B
27/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	773879	No	1B
27/11/2008	BILIFALK 250 mg cápsulas duras	DR. FALK PHARMA GMBH	URSODEOXICOLICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	773879	No	1B
27/11/2008	DILTIAZEM RANBAXY 60 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DILTIAZEM 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)	603555	Si	1A
27/11/2008	DILTIAZEM RANBAXY 60 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DILTIAZEM 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)	787374	Si	1A
27/11/2008	DILTIAZEM RANBAXY 60 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DILTIAZEM 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)	787333	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	ETALPHA 1 microgramo Solución Inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	680389	No	1B
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	995431	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	626291	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	995431	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	626291	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	995431	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	626291	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	995431	No	1A
27/11/2008	FELDENE 20 mg cápsulas duras	NEFOX FARMA, S.A.	PIROXICAM	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)	626291	No	1A
27/11/2008	HEPARINA HOSPIRA 1% solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	HEPARINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	768200	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	HEPARINA HOSPIRA 1% solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	HEPARINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	628669	No	1B
27/11/2008	HEPARINA HOSPIRA 5% solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	HEPARINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	768218	No	1B
27/11/2008	HEPARINA HOSPIRA 5% solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	HEPARINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	628677	No	1B
27/11/2008	HUMATROPE 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 lot	690586	No	1B
27/11/2008	HUMATROPE 24 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 lot	690578	No	1B
27/11/2008	HUMATROPE 6 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	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 lot	690594	No	1B
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	771972	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	772004	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	618264	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	771972	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	772004	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	618264	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	771972	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	772004	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	618264	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	771972	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	772004	Si	1A
27/11/2008	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	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)	618264	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	PANCREATINA	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)	918003	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	PANCREATINA	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)	914044	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	PROTEASA	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)	918003	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	PROTEASA	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)	914044	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	LIPASA	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)	918003	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	LIPASA	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)	914044	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	AMILASA	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)	918003	No	1A
27/11/2008	KREON 10.000 cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	AMILASA	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)	914044	No	1A
27/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del Código ATC	659966	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del Código ATC	602687	No	1A
27/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del Código ATC	659966	No	1A
27/11/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del Código ATC	602687	No	1A
27/11/2008	MINOTON Comprimidos	MADAUS, S.A.	MAGALDRATO SULFATO	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. Principio Activo	973586	No	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA DAVUR 15 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812750	Si	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA DAVUR 15 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812958	Si	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA DAVUR 15 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812750	Si	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA DAVUR 15 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812958	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	MIRTAZAPINA RIMAFAR 15 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812560	Si	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA RIMAFAR 15 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812578	Si	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA RIMAFAR 15 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812560	Si	1B
27/11/2008	MIRTAZAPINA RIMAFAR 15 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812578	Si	1B
27/11/2008	Motosol Retard	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL 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)	696260	No	1A
27/11/2008	Motosol Retard	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL 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)	696260	No	1A
27/11/2008	NEUROSTOP COMPLEX	LACER, S.A	HIDROXOCOBAL AMINA ACETATO	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)	794289	No	1A
27/11/2008	NEUROSTOP COMPLEX	LACER, S.A	PIRIDOXINA 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)	794289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	NEUROSTOP COMPLEX	LACER, S.A	BENFOTIAMINA	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)	794289	No	1A
27/11/2008	NUROFEN 400 mg cápsulas blandas	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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)	658582	No	1A
27/11/2008	NUROFEN 400 mg cápsulas blandas	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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)	658582	No	1A
27/11/2008	NUROFEN 400 mg cápsulas blandas	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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)	658582	No	1A
27/11/2008	NUROFEN 400 mg cápsulas blandas	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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)	658582	No	1A
27/11/2008	NUROFEN 400 mg cápsulas blandas	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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)	658582	No	1A
27/11/2008	NUROFEN 400 mg cápsulas blandas	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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)	658582	No	1A
27/11/2008	ORAGALIN ESPASMOLITICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS	LACER, S.A	ESCOPOLAMINA METOBROMURO	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)	798488	No	1A
27/11/2008	ORAGALIN ESPASMOLITICO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS	LACER, S.A	AZINTAMIDA	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)	798488	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	PANCREATINA	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)	797498	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	PANCREATINA	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)	797712	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	PROTEASA	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)	797498	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	PROTEASA	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)	797712	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	AMILASA	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)	797498	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	AMILASA	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)	797712	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	LIPASA	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)	797498	No	1A
27/11/2008	PAPINE 10.000 capsulas	DUPHAR NEZEL, S.L.	LIPASA	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)	797712	No	1A
27/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	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 lote	656776	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	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 lote	656775	Si	1A
27/11/2008	SIMVASTATINA ASOL 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	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 lote	656779	Si	1A
27/11/2008	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	651480	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	600261	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	796953	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	643643	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	651481	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	600263	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	643650	No	1B
27/11/2008	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	799916	No	1B
28/11/2008	DINISOR RETARD 240 mg	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM 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)	690784	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/11/2008	DINISOR RETARD 240 mg	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM 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)	690784	No	1A
28/11/2008	GABAPENTINA PHARMAGENUS 300 mg cápsulas	PHARMAGENUS, S.A.U.	GABAPENTINA	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	656499	Si	1B
28/11/2008	GABAPENTINA PHARMAGENUS 300 mg cápsulas	PHARMAGENUS, S.A.U.	GABAPENTINA	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	779223	Si	1B
28/11/2008	Gabapentina Pharmagenus 400 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.U.	GABAPENTINA	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	653362	Si	1B
28/11/2008	Gabapentina Pharmagenus 400 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.U.	GABAPENTINA	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	779215	Si	1B
28/11/2008	GEMZAR 1000 mg polvo para solución para perfusión	LILLY, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	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	683185	No	1B
28/11/2008	GEMZAR 200 mg polvo para solución inyectable	LILLY, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	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	683177	No	1B
28/11/2008	MIRTAZAPINA DAVUR 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812404	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/11/2008	MIRTAZAPINA DAVUR 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	MIRTAZAPINA	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. Principio Activo	812404	Si	1B
28/11/2008	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	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	841676	No	1B
28/11/2008	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	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	841684	No	1B
28/11/2008	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	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	618603	No	1B
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	652540	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	652542	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	652543	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	652544	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	652547	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	652548	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	652541	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	652945	No	1A
28/11/2008	OXIGENO MEDICINAL GAS LINDE, 99,5% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	660642	No	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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)	653039	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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)	600426	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos:	653039	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos:	600426	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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)	653038	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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)	600425	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos:	653038	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos:	600425	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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)	600424	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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)	653037	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos:	600424	Si	1A
28/11/2008	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos:	653037	Si	1A
28/11/2008	SIMVASTATINA VIR 10 mg comprimidos recubiertos con película	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	736330	Si	1A
28/11/2008	SIMVASTATINA VIR 20 mg comprimidos recubiertos con película	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	736504	Si	1A
28/11/2008	SIMVASTATINA VIR 40 mg comprimidos recubiertos con película	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	736496	Si	1A
28/11/2008	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 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	827246	No	1B
28/11/2008	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 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	827238	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/11/2008	TERAZOSINA ALTER, 5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TERAZOSINA	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)	653229	Si	1A
28/11/2008	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	660878	No	1B
28/11/2008	ZOLADEX TRIMESTRAL 10,8 mg	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	GOSERELINA ACETATO	Modificación en la síntesis o recuperación de un excipiente no descrito en la farmacopea (cuando esté descrito en el expediente)	674408	No	1B