

Fecha de elaboración del informe: 2 de septiembre de 2009

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN AGOSTO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL FARMALIDER 70 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659404	Si	1B
03/08/2009	ALASTINA 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALACAN S.A.	EBASTINA	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	658826	No	1B
03/08/2009	ALENDROFARM 70 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659406	Si	1B
03/08/2009	ALENDROGYN 70 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659405	Si	1B
03/08/2009	AMOXICILINA SANDOZ 1 g comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	716597	Si	1B
03/08/2009	AMOXICILINA SANDOZ 1 g comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650925	Si	1B
03/08/2009	AMOXICILINA SANDOZ 750 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	715649	Si	1B
03/08/2009	AMOXICILINA SANDOZ 750 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	895813	Si	1B
03/08/2009	AMOXICILINA SANDOZ 750 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602003	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	ANASTROZOL OSODENT 1mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ANASTROZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661080	Si	1B
03/08/2009	BICALUTAMIDA PENZA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	BICALUTAMIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	656111	Si	1A
03/08/2009	BICALUTAMIDA PENZA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656111	Si	1B
03/08/2009	BICALUTAMIDA STADA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	656050	Si	1A
03/08/2009	BISOLVON MUCOLITICO INFANTIL 0,8 mg/ ml jarabe	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	BROMHEXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	662048	No	1B
03/08/2009	CALSYNAR 200 U.I. solucion para pulverizacion nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	657973	No	1A
03/08/2009	CALSYNAR 200 U.I. solucion para pulverizacion nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	951830	No	1A
03/08/2009	CICLOFALINA 800 sobres	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	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	968792	No	1B
03/08/2009	CICLOFALINA 800 sobres	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	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	866053	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	795831	No	1B
03/08/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	795831	No	1B
03/08/2009	DALGEN SPRAY solución	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	FEPRADINOL HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	975995	No	1A
03/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	990325	No	1B
03/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	990325	No	1B
03/08/2009	DIAZEPAN PRODES 2,5 mg Comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	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	851402	No	1B
03/08/2009	FENOFIBRATO RANBAXYGEN 200 mg Cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FENOFIBRATO	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	660060	Si	1A
03/08/2009	FENOFIBRATO RANBAXYGEN 200 mg Cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FENOFIBRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	660060	Si	1A
03/08/2009	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZOL BENZOATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	758151	No	1A
03/08/2009	FLEXRESAN 10 MG CÁPSULAS BLANDAS	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	ISOTRETINOINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	734822	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	652183	Si	1A
03/08/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	652184	Si	1A
03/08/2009	GLIMEPIRIDA WINTHROP 3 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	652189	Si	1B
03/08/2009	GLIMEPIRIDA WINTHROP 3 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	652190	Si	1B
03/08/2009	HALCION 0,125 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	TRIAZOLAM	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	698993	No	1B
03/08/2009	HALCION 0,125 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	TRIAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	698993	No	1A
03/08/2009	HALOPERIDOL PRODES gotas orales	KERN PHARMA, S.L.	HALOPERIDOL	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	653279	No	1B
03/08/2009	HALOPERIDOL PRODES gotas orales	KERN PHARMA, S.L.	HALOPERIDOL	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	766949	No	1B
03/08/2009	IBUPROFENO (ARGININA) KERN PHARMA 600 mg granulado para solución oral	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660476	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	IBUPROFENO (ARGININA) KERN PHARMA 600 mg granulado para solución oral	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660477	Si	1A
03/08/2009	IBUPROFENO (ARGININA) KERN PHARMA 600 mg granulado para solución oral	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	602769	Si	1A
03/08/2009	ISOFLURANO INIBSA 100% Líquido para inhalación del vapor Isoflurano	NICHOLAS PIRAMAL INDIA LIMITED	ISOFLURANO	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	691550	Si	1B
03/08/2009	ISOFLURANO INIBSA 100% Líquido para inhalación del vapor Isoflurano	NICHOLAS PIRAMAL INDIA LIMITED	ISOFLURANO	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	652776	Si	1B
03/08/2009	ISOFLURANO INIBSA 100% Líquido para inhalación del vapor Isoflurano	NICHOLAS PIRAMAL INDIA LIMITED	ISOFLURANO	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	645697	Si	1B
03/08/2009	ISOFLURANO INIBSA 100% Líquido para inhalación del vapor Isoflurano	NICHOLAS PIRAMAL INDIA LIMITED	ISOFLURANO	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	646844	Si	1B
03/08/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, 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)	767947	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, 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)	768192	Si	1A
03/08/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, 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)	617548	Si	1A
03/08/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, 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)	767947	Si	1A
03/08/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, 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)	768192	Si	1A
03/08/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, 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)	617548	Si	1A
03/08/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654287	Si	1A
03/08/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654288	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654289	Si	1A
03/08/2009	LARGACTIL 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLOPRIMAZIN A HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	777755	No	1A
03/08/2009	LARGACTIL 25 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLOPRIMAZIN A HIDROCLORUR O	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	777789	No	1A
03/08/2009	NEO DURASINA	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	726414	No	1A
03/08/2009	OXAMED 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	UKR REGULATORY AFFAIRS LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	662788	Si	1B
03/08/2009	OXAMED 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	UKR REGULATORY AFFAIRS LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	662787	Si	1B
03/08/2009	OXAMED 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	UKR REGULATORY AFFAIRS LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	662789	Si	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1A
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1B
03/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1B
03/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg Comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	660418	Si	1B
03/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg Comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	660419	Si	1B
03/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg Comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	602761	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	660732	Si	1B
03/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	602812	Si	1B
03/08/2009	PRAVASTATINA STADA 40 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	875781	Si	1A
03/08/2009	PRAVASTATINA MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	999883	Si	1A
03/08/2009	PRAVASTATINA MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	999884	Si	1A
03/08/2009	PRAVASTATINA MYLAN 40 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	999885	Si	1A
03/08/2009	PROGYLUTON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NORGESTREL	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	759407	No	1A
03/08/2009	PROGYLUTON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL VALERATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	759407	No	1A
03/08/2009	PROGYLUTON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL VALERATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	759407	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	RHONAL 500 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	817627	No	1A
03/08/2009	RHONAL 500 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	619916	No	1A
03/08/2009	RINIALER 10 mg Comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	813451	No	1A
03/08/2009	RINIALER 10 mg Comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	999900	No	1A
03/08/2009	RIVOTRIL 1 mg/1 ml solución inyectable	ROCHE FARMA, S.A.	CLONAZEPAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	628123	No	1A
03/08/2009	RIVOTRIL 1 mg/1 ml solución inyectable	ROCHE FARMA, S.A.	CLONAZEPAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	819003	No	1A
03/08/2009	SUPREFACT NASAL 100 microgramos/pulsación solución para pulverización nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	BUSERELINA ACETATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	969931	No	1B
03/08/2009	TOPIRAMATO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658719	Si	1A
03/08/2009	TOPIRAMATO STADA 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658721	Si	1A
03/08/2009	TOPIRAMATO STADA 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658714	Si	1A
03/08/2009	TOPIRAMATO STADA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658717	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	TORASEPTOL 500 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	642710	No	1B
03/08/2009	TORASEPTOL 500 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	707398	No	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661893	Si	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661894	Si	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661893	Si	1A
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661894	Si	1A
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661887	Si	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661886	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661887	Si	1A
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661886	Si	1A
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD NORMON 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS NORMON, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660160	Si	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD NORMON 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS NORMON, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660158	Si	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD RIMAFAR 75 mg Cápsulas de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659811	Si	1B
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD UR 150 mg cápsulas de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	658267	Si	1A
03/08/2009	VENLAFAXINA RETARD UR 75 mg capsulas de liberacion prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	658289	Si	1A
03/08/2009	ZENTAVION 500 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	708560	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	ZENTAVION 500 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	642728	No	1B
03/08/2009	ZESTORETIC 20 mg/12,5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	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	774687	No	1B
03/08/2009	ZESTORETIC 20 mg/12,5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	774687	No	1B
04/08/2009	ACECLOFENACO QUALITEC 100 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ACECLOFENAC O	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	660537	Si	1B
04/08/2009	ACECLOFENACO QUALITEC 100 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ACECLOFENAC O	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	660538	Si	1B
04/08/2009	ALASTINA 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALACAN S.A.	EBASTINA	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	658827	No	1B
04/08/2009	BAYCIP 100 mg/ml gránulos y disolvente para suspensión oral.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	824037	No	1A
04/08/2009	BERIGLOBINA P 320 mg solución inyectable	CSL BEHRING, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650611	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	BIFOAL SEMANAL 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	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	652994	No	1A
04/08/2009	CIPROFLOXACINO WINTHROP 500 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CIPROFLOXACINO O 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	739805	Si	1A
04/08/2009	CIPROFLOXACINO WINTHROP 500 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CIPROFLOXACINO O 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	893750	Si	1A
04/08/2009	CIPROFLOXACINO WINTHROP 500 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CIPROFLOXACINO O 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	618157	Si	1A
04/08/2009	EBASTINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	EBASTINA	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	656226	Si	1B
04/08/2009	EBASTINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	EBASTINA	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	656227	Si	1B
04/08/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA RIMAFAR 20/12,5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660362	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RIMAFAR 20/12,5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	660362	Si	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	998971	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	989798	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	995134	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	989780	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	610865	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	638387	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	638395	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	639419	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	640417	No	1A
04/08/2009	FLEBOBAG SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	825059	No	1A
04/08/2009	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	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)	705657	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705657	No	1A
04/08/2009	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	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)	705657	No	1A
04/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	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)	965012	No	1A
04/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	965012	No	1A
04/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	965012	No	1A
04/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	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)	965012	No	1A
04/08/2009	GARDENAL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	FENOBARBITAL	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	761833	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651549	Si	1A
04/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651550	Si	1A
04/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651558	Si	1A
04/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651559	Si	1A
04/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651560	Si	1A
04/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651561	Si	1A
04/08/2009	IBUPROFENO CINFA 100 mg/ 5 ml suspension oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	656012	Si	1A
04/08/2009	NECOPEN 200 mg, Cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	653261	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 200 mg, Cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	997544	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	NECOPEN 200 mg, Cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	640805	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 200 mg, Cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	653261	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 200 mg, Cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	997544	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 200 mg, Cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	640805	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 400 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	690008	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 400 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	645408	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	NECOPEN 400 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	690008	No	1A
04/08/2009	NECOPEN 400 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	645408	No	1A
04/08/2009	NEMACTIL 10 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	791673	No	1A
04/08/2009	NEMACTIL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	791681	No	1A
04/08/2009	NICOTINELL 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	814285	No	1A
04/08/2009	NICOTINELL 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	814442	No	1A
04/08/2009	NICOTINELL 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662900	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 240 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	690859	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	OMNITRAST 240 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	654319	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 240 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	967828	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 240 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	789909	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	690842	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	690834	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	654327	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	967752	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 350 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	967794	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	OMNITRAST 350 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	967786	No	1A
04/08/2009	OMNITRAST 350 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOHEXOL	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	967802	No	1A
04/08/2009	PRAVASTATINA MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	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	999883	Si	1A
04/08/2009	PRAVASTATINA MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	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	999884	Si	1A
04/08/2009	PRAVASTATINA MYLAN 40 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	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	999885	Si	1A
04/08/2009	SINOGAN 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	LEVOMEPROMA ZINA MALEATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	824375	No	1A
04/08/2009	SINOGAN 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	LEVOMEPROMA ZINA MALEATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	619957	No	1A
04/08/2009	SINOGAN 25 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	LEVOMEPROMA ZINA MALEATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	824391	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	SINOGAN 25 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	LEVOMEPROMA ZINA MALEATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	619924	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	645390	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909549	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909606	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	645390	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	909549	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	909606	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	645390	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	909549	No	1A
04/08/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	909606	No	1A
04/08/2009	STREPTASE 250.000 U.I.	CSL BEHRING, S.A.	ESTREPTOQUIN ASA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	841619	No	1A
04/08/2009	STREPTASE 750.000 U.I.	CSL BEHRING, S.A.	ESTREPTOQUIN ASA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	839043	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	TETAGAMMA P 250 UI solución inyectable para administración intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTITETANICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	663559	No	1A
04/08/2009	TETAGAMMA P 500 UI solución inyectable para administración intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTITETANICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	663542	No	1A
04/08/2009	TITANOREIN LIDOCAINA crema rectal	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TITANIO OXIDO	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)	738997	No	1A
04/08/2009	TITANOREIN LIDOCAINA crema rectal	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LIDOCAINA	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)	738997	No	1A
04/08/2009	TITANOREIN LIDOCAINA crema rectal	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CARRAGAHEN	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)	738997	No	1A
04/08/2009	VOLTALGIAL 12,5 mg comprimidos	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DICLOFENACO POTASICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Reducción	650599	No	1A
04/08/2009	VOLTALGIAL 12,5 mg comprimidos	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DICLOFENACO POTASICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Reducción	650399	No	1A
05/08/2009	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	664060	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	600254	No	1B
05/08/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	664078	No	1B
05/08/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	600247	No	1B
05/08/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	750778	Si	1B
05/08/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	604140	Si	1B
05/08/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	750877	Si	1B
05/08/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	750505	Si	1B
05/08/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	750588	Si	1B
05/08/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	604132	Si	1B
05/08/2009	AZACTAM 500 polvo y disolvente para solución inyectable IM/IV	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	AZTREONAM	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	979831	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	BREMON Suspension 125	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	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)	643601	No	1A
05/08/2009	BREMON Suspension 125	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	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)	670711	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 500 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	800268	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 500 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804518	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 500 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	637553	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 750 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	796581	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 750 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	637561	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 250 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654947	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 250 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804526	No	1A
05/08/2009	CIPROFLOXACINO QUALIGEN 250 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	637546	No	1A
05/08/2009	CITALOPRAM SANDOZ 20 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	829580	Si	1A
05/08/2009	COROPRES 6,25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	676460	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 100 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	717199	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	CRISOMET 2 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	721720	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 200 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	717215	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	800185	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	800177	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	917310	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 5 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	917328	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	718163	No	1B
05/08/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	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	800193	No	1B
05/08/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	806554	No	1A
05/08/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	745240	No	1A
05/08/2009	DOCTRIL 400 FORTE blister	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	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)	656538	No	1A
05/08/2009	DOCTRIL 400 FORTE blister	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	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)	656520	No	1A
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	651445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	651446	No	1A
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	651447	No	1A
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	651450	No	1A
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651445	No	1A
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651446	No	1A
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651447	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	FLEBOFLEX GLUCOSALINA GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651450	No	1A
05/08/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	963215	No	1A
05/08/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	963223	No	1A
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	707273	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600536	No	1B
05/08/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	841320	No	1B
05/08/2009	MAYGACE Altas Dosis 40 mg/ml suspensión oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	MEGESTROL ACETATO	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	684407	No	1B
05/08/2009	MAYGACE Altas Dosis 40 mg/ml suspensión oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	MEGESTROL ACETATO	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	684399	No	1B
05/08/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	946582	No	1B
05/08/2009	NUMEN 1,0 MG / 0,5 ml Solución ótica	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804682	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	660732	Si	1B
05/08/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	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	602812	Si	1B
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	651533	No	1A
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	651533	No	1A
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	651533	No	1A
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651533	No	1A
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	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	651533	No	1A
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	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	651533	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	RIGORAN 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	847400	No	1A
05/08/2009	RIGORAN 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	847442	No	1A
05/08/2009	RIGORAN 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	637512	No	1A
05/08/2009	RIGORAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	846873	No	1A
05/08/2009	RIGORAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	847418	No	1A
05/08/2009	RIGORAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	637504	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	RIGORAN 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	846857	No	1A
05/08/2009	RIGORAN 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	637520	No	1A
05/08/2009	SUMIAL RETARD 160 mg cápsulas duras de liberación prolongada	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954537	No	1A
06/08/2009	ANTISTAX 180 mg cápsulas duras	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	VID ROJA EXTO SECO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	663755	No	1A
06/08/2009	CITALOPRAM NORMON 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651319	Si	1B
06/08/2009	CITALOPRAM NORMON 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663537	Si	1B
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653475	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653474	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653375	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653374	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653542	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653545	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653481	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653480	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653546	Si	1A
06/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653547	Si	1A
06/08/2009	KYTRIL 3mg/3 ml solución inyectable	ROCHE FARMA, S.A.	GRANISETRON HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	736488	No	1A
06/08/2009	KYTRIL 3mg/3 ml solución inyectable	ROCHE FARMA, S.A.	GRANISETRON HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	736397	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/08/2009	LAMOTRIGINA SANDOZ 50 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	652450	Si	1A
06/08/2009	LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg cápsulas gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	893974	Si	1B
06/08/2009	LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg cápsulas gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	642033	Si	1B
06/08/2009	LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg capsulas gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	894048	Si	1B
06/08/2009	LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg capsulas gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	895102	Si	1B
06/08/2009	LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg capsulas gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	636100	Si	1B
06/08/2009	MINOXIDIL VIÑAS 5% solución cutánea	LABORATORIOS VIÑAS, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	654544	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/08/2009	MINOXIDIL VIÑAS 5% solución cutánea	LABORATORIOS VIÑAS, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651660	No	1B
06/08/2009	MINOXIDIL VIÑAS 5% solución cutánea	LABORATORIOS VIÑAS, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663756	No	1B
06/08/2009	NICOTINELL 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	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	814459	No	1B
06/08/2009	NICOTINELL 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	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	814699	No	1B
06/08/2009	NICOTINELL 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	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	662899	No	1B
06/08/2009	NORLEVO 1500 microgramos comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654322	No	1A
06/08/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	770057	No	1B
06/08/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	770065	No	1B
06/08/2009	OVOPLEX 30/150 comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	800045	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/08/2009	OVOPLEX 30/150 comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	800045	No	1A
06/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	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	651533	No	1B
06/08/2009	SUNIDERMA crema	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	HIDROCORTISONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	997239	No	1A
06/08/2009	SUNIDERMA crema	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	HIDROCORTISONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	997247	No	1A
06/08/2009	SUNIDERMA pomada	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	HIDROCORTISONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	997254	No	1A
06/08/2009	SUNIDERMA pomada	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	HIDROCORTISONA ACEPONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	731166	No	1A
06/08/2009	VIKELA 1500 microgramos comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654321	No	1A
06/08/2009	VIKELA 750 microgramos comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	722025	No	1A
07/08/2009	AVOLVE 0,5 mg cápsulas blandas	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	DUTASTERIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660314	No	1A
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	990325	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	990325	No	1B
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	990325	No	1B
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	990325	No	1B
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	990325	No	1B
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	990325	No	1A
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	990325	No	1A
07/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	990325	No	1A
07/08/2009	DETRUSITOL 1 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	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)	848580	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/08/2009	DETRUSITOL 2 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	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)	661256	No	1A
07/08/2009	HIBIGRIPAL polvo para solución oral	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	981704	No	1B
07/08/2009	HIBIGRIPAL polvo para solución oral	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	981704	No	1B
07/08/2009	HIBIGRIPAL polvo para solución oral	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	981704	No	1B
07/08/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650149	Si	1A
07/08/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	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	650149	Si	1A
07/08/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650148	Si	1A
10/08/2009	ALBUMINA HUMANA BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	748293	No	1A
10/08/2009	ALBUMINA HUMANA BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	753772	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 20% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670604	No	1A
10/08/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 20% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670612	No	1A
10/08/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 20% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670620	No	1A
10/08/2009	ANASMA Accuhaler 50/100ug Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	842898	No	1B
10/08/2009	ANASMA Accuhaler 50/100ug Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	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	842898	No	1B
10/08/2009	ANASMA Accuhaler 50/250ug, polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	842906	No	1B
10/08/2009	ANASMA Accuhaler 50/250ug, polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	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	842906	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	ANASMA Accuhaler 50/500ug, Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	843029	No	1B
10/08/2009	ANASMA Accuhaler 50/500ug, Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	843029	No	1B
10/08/2009	BAYCIP OTICO	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	671016	No	1A
10/08/2009	BERININ P 1200 UI	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	829531	No	1A
10/08/2009	BERININ P 600 UI	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	829549	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	876417	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	876425	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600022	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	876417	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	876425	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600022	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	876417	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	876425	No	1A
10/08/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600022	No	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	723403	Si	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	723999	Si	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600676	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	724906	Si	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	724971	Si	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	601369	Si	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	725002	Si	1A
10/08/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	601377	Si	1A
10/08/2009	COLISTIMETATO DE SODIO GES 1 MUI polvo para solución inyectable/para inhalación por nebulizador	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	COLISTINA MESILATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	838185	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	DEPRAX 100 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORUR O	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	602540	No	1B
10/08/2009	DEPRAX 100 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORUR O	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	752402	No	1B
10/08/2009	DEPRAX 100 mg	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TRAZODONA HIDROCLORUR O	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	754226	No	1B
10/08/2009	DIAZEPAN PRODES 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	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	958413	No	1B
10/08/2009	DIAZEPAN PRODES 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	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	626374	No	1B
10/08/2009	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	996827	No	1A
10/08/2009	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	996835	No	1A
10/08/2009	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	796672	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	640490	No	1A
10/08/2009	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	640482	No	1A
10/08/2009	EKISTOL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	CILOSTAZOL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	661615	No	1B
10/08/2009	EKISTOL 50 mg Comprimidos	LACER, S.A	CILOSTAZOL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	661616	No	1B
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	685032	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656039	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656040	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656043	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656044	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656045	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	685032	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	656039	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	656040	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	656043	No	1A
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	656044	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	EOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	656045	No	1A
10/08/2009	EOPEN 1000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	685073	No	1A
10/08/2009	EOPEN 2000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	685065	No	1A
10/08/2009	EOPEN 3000 UI/ 0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	685057	No	1A
10/08/2009	EOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	821504	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	EOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	821520	No	1A
10/08/2009	EOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	821553	No	1A
10/08/2009	EOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	685040	No	1A
10/08/2009	EOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	685040	No	1A
10/08/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654648	No	1A
10/08/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654649	No	1A
10/08/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660372	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FANHDI 100 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670356	No	1A
10/08/2009	FANHDI 100 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	707372	No	1A
10/08/2009	FANHDI 100 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670356	No	1A
10/08/2009	FANHDI 100 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	707372	No	1A
10/08/2009	FANHDI 25 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670349	No	1A
10/08/2009	FANHDI 25 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670349	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FANHDI 50 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670299	No	1A
10/08/2009	FANHDI 50 U.I./ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	670299	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA	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)	989814	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA	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)	998989	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA	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)	995142	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA	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)	989806	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	640433	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	638353	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	639427	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	638346	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	610840	No	1A
10/08/2009	FLEBOBAG GLUCOSADA GRIFOLS AL 5%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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)	825299	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA G HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	653455	No	1A
10/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA G HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	653457	No	1A
10/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA G HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	653454	No	1A
10/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA G HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	653456	No	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654421	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654422	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FLUCONAZOL BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654423	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600605	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600606	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL BIOMENDI 2 mg/ml solución para perfusión	BIOMENDI, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600607	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL FARMAGES 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654425	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL FARMAGES 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654428	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FLUCONAZOL FARMAGES 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654429	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL FARMAGES 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600608	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL FARMAGES 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600609	Si	1A
10/08/2009	FLUCONAZOL FARMAGES 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	FLUCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600610	Si	1A
10/08/2009	FUCIBET Crema	LABORATORIOS LEO PHARMA S.A.	FUSIDICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	684142	No	1A
10/08/2009	FUCIBET Crema	LABORATORIOS LEO PHARMA S.A.	FUSIDICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653881	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FUCIBET Crema	LABORATORIOS LEO PHARMA S.A.	BETAMETASON A 17-VALERATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	684142	No	1A
10/08/2009	FUCIBET Crema	LABORATORIOS LEO PHARMA S.A.	BETAMETASON A 17-VALERATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	653881	No	1A
10/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
10/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A
10/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
10/08/2009	GAMMA ANTI-HEPATITIS B GRIFOLS 200 U.I./ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	738088	No	1A
10/08/2009	GAMMA ANTI-HEPATITIS B GRIFOLS 200 U.I./ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	708958	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	GAMMA ANTI-HEPATITIS B GRIFOLS 200 U.I./ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	709238	No	1A
10/08/2009	GAMMAGLOBULINA ANTIHEPATITIS-B P BEHRING 1000 UI	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	663534	No	1A
10/08/2009	GAMMAGLOBULINA ANTIHEPATITIS-B P BEHRING 200 UI	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	663567	No	1A
10/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	651549	Si	1B
10/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	651550	Si	1B
10/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	651558	Si	1B
10/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	651559	Si	1B
10/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	651560	Si	1B
10/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	651561	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	HAEMATE P 2400/1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	967356	No	1A
10/08/2009	HAEMATE P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	967349	No	1A
10/08/2009	HAEMATE P 600/250 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	967331	No	1A
10/08/2009	KYBERNIN P 1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	643395	No	1A
10/08/2009	KYBERNIN P 1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	974238	No	1A
10/08/2009	KYBERNIN P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	643387	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	KYBERNIN P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	974220	No	1A
10/08/2009	LANSOPRAZOL BEXAL 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, 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	832345	Si	1B
10/08/2009	LANSOPRAZOL BEXAL 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, 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	626622	Si	1B
10/08/2009	LANSOPRAZOL BEXAL 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, 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	832196	Si	1B
10/08/2009	LANSOPRAZOL BEXAL 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, 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	832329	Si	1B
10/08/2009	LANSOPRAZOL BEXAL 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, 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	626630	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	MELOXICAM ASOL 15 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	MELOXICAM	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	653178	Si	1B
10/08/2009	MELOXICAM ASOL 7,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	MELOXICAM	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	653177	Si	1B
10/08/2009	MELOXICAM SUMOL 15 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	MELOXICAM	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	656621	Si	1B
10/08/2009	MELOXICAM SUMOL 7,5 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	MELOXICAM	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	653175	Si	1B
10/08/2009	NERGADAN 20 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	LOVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	639997	No	1A
10/08/2009	NERGADAN 20 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	LOVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	995845	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	NERGADAN 40 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	LOVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	691964	No	1A
10/08/2009	NERGADAN 40 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	LOVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	645325	No	1A
10/08/2009	NULCERIN 40 mg comprimidos	LIBRAPHARM, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	866699	No	1A
10/08/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	881649	No	1A
10/08/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	881300	No	1A
10/08/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	873463	No	1A
10/08/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	881300	No	1A
10/08/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	873463	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	PEPTICUM 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	778282	No	1A
10/08/2009	RISPERIDONA RATIOPHARM 1 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653318	Si	1B
10/08/2009	RISPERIDONA RATIOPHARM 1 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653319	Si	1B
10/08/2009	RISPERIDONA RATIOPHARM 6 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653322	Si	1B
10/08/2009	RISPERIDONA RATIOPHARM 6 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656536	Si	1B
10/08/2009	RISPERIDONA RATIOPHARM 3 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653320	Si	1B
10/08/2009	RISPERIDONA RATIOPHARM 3 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653321	Si	1B
10/08/2009	RONAME 1 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	838763	No	1A
10/08/2009	RONAME 1 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	838771	No	1A
10/08/2009	TAMIN 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	871129	No	1A
10/08/2009	TAMIN 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	648261	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	TAMIN 40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	648311	No	1A
10/08/2009	TAMIN 40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	871582	No	1A
10/08/2009	TAXOL 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PACLITAXEL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	694471	No	1A
10/08/2009	TAXOL 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PACLITAXEL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	716324	No	1A
10/08/2009	TAXOL 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PACLITAXEL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	717777	No	1A
10/08/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	642793	No	1B
10/08/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	936534	No	1B
10/08/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	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	642793	No	1B
10/08/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	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	936534	No	1B
10/08/2009	VENLAFAXINA RETARD ACYGEN 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ACYGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	662654	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	VENLAFAXINA RETARD ACYGEN 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ACYGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662654	Si	1B
10/08/2009	VENLAFAXINA RETARD ACYGEN 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ACYGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662653	Si	1B
10/08/2009	VENLAFAXINA RETARD ACYGEN 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ACYGEN, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	662653	Si	1B
10/08/2009	VIBRACINA CAPSULAS	INVICTA FARMA, S.A.	DOXICICLINA HICLATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	846238	No	1A
11/08/2009	BILINA Colirio	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	LEVOCABASTIN A HIDROCLORUR O	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	682120	No	1B
11/08/2009	BOREA Sobres	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	612820	No	1A
11/08/2009	BOREA Sobres	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	661496	No	1A
11/08/2009	BOREA Sobres	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	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	612820	No	1B
11/08/2009	BOREA Sobres	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	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	661496	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	DIAZEPAN PRODES 10 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	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	958421	No	1B
11/08/2009	DIAZEPAN PRODES 10 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	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	626382	No	1B
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659601	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659602	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	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)	659603	Si	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654471	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600618	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654472	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603210	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654471	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600618	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654472	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603210	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654471	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600618	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654472	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603210	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654471	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600618	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654472	No	1A
11/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603210	No	1A
11/08/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	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	642793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	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	936534	No	1A
11/08/2009	VANDRAL RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA 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	654508	No	1B
11/08/2009	VANDRAL RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA 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	735035	No	1B
11/08/2009	VANDRAL RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA 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	602962	No	1B
12/08/2009	CARVEDILOL TEVA 6,25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	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)	651585	Si	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600538	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600539	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600540	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600542	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654190	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654191	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654192	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654193	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654196	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603213	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600538	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600539	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600540	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600542	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654190	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654191	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654192	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654193	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654196	No	1A
12/08/2009	CLORURO DE SODIO 0,9% PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603213	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,3 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657718	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,3 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657726	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,3 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	638981	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,4 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657734	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,4 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657742	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,4 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	641092	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,6 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657759	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,6 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657791	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,6 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	641100	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,8 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657940	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA 0,8 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	657809	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA FORTE 0,6 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	660050	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	FRAXIPARINA FORTE 0,6 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	660035	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA FORTE 0,8 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	659987	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA FORTE 0,8 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	660019	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA FORTE 1 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	660076	No	1B
12/08/2009	FRAXIPARINA FORTE 1 ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NADROPARINA CALCICA	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	660092	No	1B
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654378	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654379	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600592	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600593	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603212	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654378	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654379	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600592	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600593	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 10% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603212	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654371	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654372	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654373	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654374	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	654375	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600587	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600588	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600589	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	600591	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	603211	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654371	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654372	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654373	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654374	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654375	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600587	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600588	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600589	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600591	No	1A
12/08/2009	GLUCOSA PHYSAN 5% solucion para perfusion	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603211	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	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	999854	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	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	625897	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	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	705475	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	999854	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	625897	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	705475	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL	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	650150	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTI 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 excluido el control de los lotes	650150	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650150	Si	1A
12/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650150	Si	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672287	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672287	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672287	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672287	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672287	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672287	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672287	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672295	No	1A
12/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	672287	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	PAMIFOS 3mg/ml concentrado para solución para perfusión	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	650249	No	1B
12/08/2009	PAMIFOS 3mg/ml concentrado para solución para perfusión	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	650250	No	1B
12/08/2009	PAMIFOS 3mg/ml concentrado para solución para perfusión	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	650251	No	1B
12/08/2009	PAMIFOS 3mg/ml concentrado para solución para perfusión	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	650252	No	1B
12/08/2009	PRAVASTATINA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, 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	651155	Si	1A
12/08/2009	PRAVASTATINA CINFA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, 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	651154	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	PRAVASTATINA CINFA 40 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, 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	651153	Si	1A
12/08/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834101	No	1A
12/08/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834523	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654471	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600618	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654472	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603210	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654471	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600618	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654472	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603210	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654471	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600618	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654472	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603210	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654471	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600618	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654472	No	1A
12/08/2009	RINGER LACTATO PHYSAN solución para perfusión	LABORATORIO PHYSAN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603210	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985945	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985937	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	762906	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	662016	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985945	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985937	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	762906	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	662016	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985945	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985937	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	762906	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	662016	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985945	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985937	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	762906	No	1A
13/08/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	662016	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717876	No	1A
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717793	No	1A
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	LACTOGLUCONATO CALCIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717876	No	1A
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	LACTOGLUCONATO CALCIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717793	No	1A
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717876	No	1A
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	LACTOGLUCONATO CALCIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717876	No	1A
13/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	LACTOGLUCONATO CALCIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	717793	No	1A
13/08/2009	CARVEDILOL TEVA 25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	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	651582	Si	1A
13/08/2009	CARVEDILOL TEVA 6,25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	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	651585	Si	1A
13/08/2009	ENALAPRIL TEVA 20 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	602506	Si	1A
13/08/2009	ENALAPRIL TEVA 20 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650773	Si	1A
13/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	880815	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650772	Si	1A
13/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650769	Si	1A
13/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	602505	Si	1A
13/08/2009	FLUVOXAMINA SÁNZOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	895177	Si	1A
13/08/2009	FLUVOXAMINA SÁNZOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	895185	Si	1A
13/08/2009	GLICLAZIDA MYLAN 30 mg comprimidos de liberación modificada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLICLAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660793	Si	1A
13/08/2009	GLICLAZIDA MYLAN 30 mg comprimidos de liberación modificada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLICLAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	660793	Si	1B
13/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999854	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	625897	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	705475	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999854	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	625897	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	705475	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650150	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650150	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650150	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650150	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650150	Si	1A
13/08/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650150	Si	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654515	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654515	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650653	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650653	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650653	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650653	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650653	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650653	No	1A
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650653	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650653	No	1A
13/08/2009	OXYNORM 10 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650687	No	1A
13/08/2009	OXYNORM 10 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650688	No	1A
13/08/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	806588	Si	1B
13/08/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 20 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	806570	Si	1B
13/08/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 40 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	809442	Si	1B
13/08/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	834101	No	1B
13/08/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	834523	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834101	No	1B
13/08/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834523	No	1B
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	834101	No	1A
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	834523	No	1A
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834101	No	1A
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834523	No	1A
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	834101	No	1A
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	834523	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	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	834101	No	1B
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	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	834523	No	1B
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	834101	No	1A
13/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	834523	No	1A
13/08/2009	SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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)	650415	Si	1A
13/08/2009	SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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)	650415	Si	1A
13/08/2009	SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	650415	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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)	650414	Si	1A
13/08/2009	SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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)	650414	Si	1A
13/08/2009	SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	650414	Si	1A
13/08/2009	TANTUM VERDE 3 mg pastillas para chupar sabor limón	FARMA-LEPORI, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	650439	No	1B
13/08/2009	TANTUM VERDE 3 mg pastillas para chupar sabor limón	FARMA-LEPORI, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	650438	No	1B
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650430	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650431	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650430	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650431	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650430	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650431	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650430	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650431	No	1A
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	650430	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	650431	No	1A
14/08/2009	CITALOPRAM LAREQ 30 mg comprimidos recubiertos con película	LAREQ PHARMA S.L	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834366	Si	1A
14/08/2009	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación del Código ATC	661497	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Código ATC	661497	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación del Código ATC	661495	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Código ATC	661495	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación del Código ATC	661493	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Código ATC	661493	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 5 mg/10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	Modificación del Código ATC	661494	No	1A
14/08/2009	COVERCOR 5 mg/10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Código ATC	661494	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	FINASTERIDA BEXAL 5 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	FINASTERIDA	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	650924	Si	1B
14/08/2009	PRAVASTATINA TEVA 10 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	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	650803	Si	1A
14/08/2009	PRAVASTATINA TEVA 10 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	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	650803	Si	1A
14/08/2009	PRAVASTATINA TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	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	650806	Si	1A
14/08/2009	PRAVASTATINA TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	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	650806	Si	1A
14/08/2009	PRAVASTATINA TEVA 40 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	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	650807	Si	1A
14/08/2009	PRAVASTATINA TEVA 40 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	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	650807	Si	1A
14/08/2009	UROLOSIN 0,4 cápsulas de liberación modificada	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	673491	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	UROLOSIN OCAS 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651012	No	1B
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616243	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616573	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616565	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616581	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	819466	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	819813	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	819714	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	820001	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	820050	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616490	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616383	No	1A
14/08/2009	VIAFLO Agua para preparaciones inyectables	BAXTER, S.L.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	819706	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619262	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	782748	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619221	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619247	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783118	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783175	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618033	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	782987	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	782755	No	1A
14/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619023	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	762310	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	617076	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	762773	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	763821	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	762294	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	617209	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	617357	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	617191	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	617035	No	1A
14/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	763847	No	1A
14/08/2009	ZINDACLIN 1% Gel	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	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	650808	No	1B
14/08/2009	ZINDACLIN 1% Gel	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	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	650809	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	ZINDACLIN 1% Gel	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	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	650810	No	1B
17/08/2009	SERTRALINA PHARMACIA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA 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	660740	Si	1B
17/08/2009	SERTRALINA PHARMACIA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA 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	660736	Si	1B
18/08/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	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	798199	Si	1A
18/08/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	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	782995	Si	1A
18/08/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	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	650947	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	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	798199	Si	1A
18/08/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	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	782995	Si	1A
18/08/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	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	650947	Si	1A
18/08/2009	BATRAFEN S 10 mg/g Champú	AVENTIS PHARMA, S.A.	CICLOPIROX	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651614	No	1A
18/08/2009	BATRAFEN S 10 mg/g Champú	AVENTIS PHARMA, S.A.	CICLOPIROX	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651615	No	1A
18/08/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	657676	No	1A
18/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651628	No	1A
18/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651629	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	BUDESONIDA ALDO- UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651626	No	1A
18/08/2009	BUDESONIDA ALDO- UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651627	No	1A
18/08/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	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	651156	No	1A
18/08/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	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	651157	No	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651549	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651550	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651549	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651550	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651549	Si	1B
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651550	Si	1B
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651558	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651559	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651558	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651559	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651558	Si	1B
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651559	Si	1B
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651560	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651561	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651560	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	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	651561	Si	1A
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651560	Si	1B
18/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651561	Si	1B
18/08/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661398	Si	1A
18/08/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661399	Si	1A
18/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	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)	962670	No	1A
18/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	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)	929455	No	1A
18/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	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)	962670	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	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)	929455	No	1A
18/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	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)	962670	No	1A
18/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	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)	929455	No	1A
18/08/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718486	No	1B
18/08/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718239	No	1B
18/08/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718486	No	1B
18/08/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718239	No	1B
19/08/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	847863	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORUR O	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	847863	No	1A
19/08/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	847863	No	1A
19/08/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	848416	No	1A
19/08/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORUR O	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	848416	No	1A
19/08/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	848416	No	1A
19/08/2009	DOXAZOSINA NEO PHARMACIA 4 mg comprimidos de liberación modificada	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	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	660236	Si	1B
19/08/2009	DOXAZOSINA NEO PHARMACIA 4 mg comprimidos de liberación modificada	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	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	621391	Si	1B
19/08/2009	DOXAZOSINA NEO PHARMACIA 8 mg comprimidos de liberación modificada	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	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	660249	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651112	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651113	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651114	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651104	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651105	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651106	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651416	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651418	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651424	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651425	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651426	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651419	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651420	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651107	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651421	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651108	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	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	651111	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651112	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651113	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651114	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651104	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651105	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651106	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651416	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651417	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651418	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651424	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651425	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651426	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651419	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651420	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651107	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651421	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651108	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	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	651111	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651112	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651113	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651114	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651104	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651105	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651106	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651416	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651417	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651418	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651424	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651425	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651426	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651419	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651420	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651107	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651421	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651108	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	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	651111	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651112	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651113	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651114	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651104	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651105	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651106	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651416	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651417	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651418	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651425	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651426	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651419	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651420	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651107	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651421	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651108	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	651111	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651112	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651113	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651114	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651104	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651105	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651106	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651416	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651418	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651424	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651425	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651426	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651419	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651420	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651107	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651421	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651108	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651111	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651112	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651113	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651114	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651104	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651105	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651106	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651416	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651417	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651418	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651424	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651425	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651426	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651419	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651420	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651107	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651421	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651108	No	1A
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	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	651111	No	1A
19/08/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	835017	Si	1A
19/08/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	834986	Si	1A
19/08/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	825984	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	MEGANEST 1:100,000	CLARBEN, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	677963	No	1A
19/08/2009	MEGANEST 1:100,000	CLARBEN, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	647719	No	1A
19/08/2009	MEGANEST 1:100,000	CLARBEN, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	677963	No	1A
19/08/2009	MEGANEST 1:100,000	CLARBEN, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	647719	No	1A
19/08/2009	MEGANEST 1:200,000	CLARBEN, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	677955	No	1A
19/08/2009	MEGANEST 1:200,000	CLARBEN, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	647701	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	MEGANEST 1:200,000	CLARBEN, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	677955	No	1A
19/08/2009	MEGANEST 1:200,000	CLARBEN, S.A.	ARTICAINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	647701	No	1A
19/08/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	726182	No	1A
19/08/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	726182	No	1A
19/08/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	726182	No	1A
19/08/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	726182	No	1A
19/08/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	726182	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	OCTOCAINE 1:100.000	CLARBEN, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	936344	No	1A
19/08/2009	OCTOCAINE 1:100.000	CLARBEN, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	936344	No	1A
19/08/2009	OCTOCAINE 1:50.000	CLARBEN, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	936351	No	1A
19/08/2009	OCTOCAINE 1:50.000	CLARBEN, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	936351	No	1A
19/08/2009	OROMIC 100 mg capsulas	JANSSEN-PHARMA, S.L.	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)	785535	No	1A
19/08/2009	OROMIC 100 mg capsulas	JANSSEN-PHARMA, S.L.	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)	785923	No	1A
19/08/2009	OROMIC 100 mg capsulas	JANSSEN-PHARMA, S.L.	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)	785535	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	OROMIC 100 mg capsulas	JANSSEN-PHARMA, S.L.	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)	785923	No	1A
19/08/2009	PAROXETINA HEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	HEXAL A/S	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	947903	Si	1A
19/08/2009	PAROXETINA HEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	HEXAL A/S	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	947911	Si	1A
19/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	962670	No	1A
19/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	929455	No	1A
19/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	962670	No	1A
19/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	929455	No	1A
19/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	962670	No	1A
19/08/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	860015	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	855437	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	855445	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	860015	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	855437	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	855445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	860015	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	855437	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	855445	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	774471	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	774471	No	1A
19/08/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	774471	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ZOLPIDEM ACOST 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ZOLPIDEM	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	735621	Si	1A
20/08/2009	CETIRIZINA BEXAL 10 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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)	720037	Si	1A
20/08/2009	CETIRIZINA BEXAL 10 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	720037	Si	1A
20/08/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	835017	Si	1B
20/08/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	834986	Si	1B
20/08/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	825984	Si	1B
20/08/2009	LIVOCAB Colirio	JANSSEN-CILAG, S.A.	LEVOCABASTINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682096	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	METVIX 160 mg/g crema	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	AMINOLEVULINA TO METILO	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	803734	No	1A
20/08/2009	ONDANSETRON MYLAN 2 mg/ml solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656435	Si	1A
20/08/2009	ONDANSETRON MYLAN 2 mg/ml solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656436	Si	1A
20/08/2009	ONDANSETRON MYLAN 2 mg/ml solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656435	Si	1B
20/08/2009	ONDANSETRON MYLAN 2 mg/ml solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656436	Si	1B
20/08/2009	VENLAFAXINA RATIOPHARM 75 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651063	Si	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653570	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653571	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653570	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653571	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619288	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619270	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783340	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783225	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619288	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	619270	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783340	No	1A
20/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783225	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836759	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836916	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626093	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626218	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836759	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836916	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626093	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626218	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836932	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836940	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626234	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626267	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836932	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	836940	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626234	No	1A
20/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	626267	No	1A
21/08/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652005	Si	1A
21/08/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652006	Si	1A
21/08/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658094	Si	1A
21/08/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658095	Si	1A
21/08/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600804	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658092	Si	1A
21/08/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658093	Si	1A
21/08/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	600803	Si	1A
21/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651628	No	1A
21/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651629	No	1A
21/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651626	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	BUDESONIDA ALDO- UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651627	No	1A
21/08/2009	CAMPRAL 333 mg comprimidos recubiertos	MERCK SANTE S.A.S.	ACAMPROSATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	677732	No	1A
21/08/2009	CARBOPLATINO PHARMACIA 15 ml inyectable	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CARBOPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658948	Si	1A
21/08/2009	CARBOPLATINO PHARMACIA 45 ml inyectable	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CARBOPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658930	Si	1A
21/08/2009	CARBOPLATINO PHARMACIA 5 ml inyectable	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CARBOPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658955	Si	1A
21/08/2009	CIPRALEX 20 mg/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	659079	No	1B
21/08/2009	ELIGARD TRIMESTRAL 22,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650852	No	1A
21/08/2009	ELIGARD TRIMESTRAL 22,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	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	650852	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662771	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662777	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662772	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662773	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 3 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662770	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 3 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662803	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662774	Si	1B
21/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662776	Si	1B
21/08/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650524	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600055	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650524	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600055	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650545	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600060	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650545	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600060	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650546	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600061	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650546	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600061	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650547	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600062	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650547	No	1A
21/08/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600062	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672295	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672287	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672295	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672287	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672295	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672287	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672295	No	1A
21/08/2009	MOVICOL	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	672287	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654515	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654515	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654515	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico sabor neutro, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654515	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	MACROGOL 3350	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650653	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650653	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650653	No	1A
21/08/2009	MOVICOL Pediátrico, polvo para solución oral	NORGINE PHARMA	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650653	No	1A
21/08/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	891523	No	1A
21/08/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	887836	No	1A
21/08/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	899187	No	1A
21/08/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	604124	No	1A
21/08/2009	OXALIPLATINO MYLAN 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXALIPLATINO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Después de la dilución o reconstitución	661023	Si	1B
21/08/2009	OXALIPLATINO MYLAN 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXALIPLATINO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Después de la dilución o reconstitución	661024	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	834101	No	1A
21/08/2009	RABIPUR	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	834523	No	1A
21/08/2009	SIMVASTATINA TECNIGEN 20 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SIMVASTATINA	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	827352	Si	1A
21/08/2009	SIMVASTATINA TECNIGEN 20 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SIMVASTATINA	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	638452	Si	1A
21/08/2009	SIMVASTATINA TECNIGEN 40 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SIMVASTATINA	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	651438	Si	1A
21/08/2009	SIMVASTATINA TECNIGEN 40 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SIMVASTATINA	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	600238	Si	1A
21/08/2009	VENLAFAXINA RETARD NORMON 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS NORMON, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660160	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	VENLAFAXINA RETARD NORMON 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS NORMON, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660158	Si	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650680	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600117	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650680	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600117	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650682	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600118	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650682	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600118	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650681	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600124	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650681	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600124	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650683	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600119	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650683	No	1A
21/08/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600119	No	1A
21/08/2009	ZOCOR FORTE 40 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	672253	No	1A
21/08/2009	ZOCOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	997171	No	1A
21/08/2009	ZOCOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	640698	No	1A
21/08/2009	ZOCOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	997189	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	ZOCOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	640706	No	1A
24/08/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	652005	Si	1A
24/08/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	652006	Si	1A
24/08/2009	BICALUTAMIDA ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659331	Si	1B
24/08/2009	BICALUTAMIDA TOSICINA 50 MG comprimidos recubiertos con película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	660040	Si	1B
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651628	No	1A
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651629	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651628	No	1A
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651629	No	1A
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651626	No	1A
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	651627	No	1A
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651626	No	1A
24/08/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651627	No	1A
24/08/2009	ELIGARD MENSUAL 7,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	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	650840	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	ELIGARD MENSUAL 7,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650840	No	1A
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662771	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662777	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662772	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662773	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 3 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662770	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 3 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662803	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662774	Si	1B
24/08/2009	GLIMEPIRIDA BEXAL 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662776	Si	1B
24/08/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORUR O TRIHIDRATO	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	660246	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORUR O TRIHIDRATO	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	660247	No	1B
24/08/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORUR O TRIHIDRATO	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	660246	No	1A
24/08/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORUR O TRIHIDRATO	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	660247	No	1A
24/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA BEXAL 20/12.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650462	Si	1A
24/08/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA BEXAL 20/12.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	650462	Si	1A
24/08/2009	MIRTAZAPINA FLAS RATIOPHARM 15 mg comprimidos bucodispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	660742	Si	1B
24/08/2009	MIRTAZAPINA FLAS RATIOPHARM 30 mg comprimidos bucodispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	660741	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	MIRTAZAPINA GENERIX 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	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	650435	Si	1A
24/08/2009	MIRTAZAPINA GENERIX 30 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	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	600070	Si	1A
24/08/2009	PALLADONE cápsulas 1,3 mg	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	HIDROMORFON A HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	650488	No	1A
24/08/2009	PALLADONE cápsulas 1,3 mg	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	HIDROMORFON A HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	650489	No	1A
24/08/2009	PALLADONE CÁPSULAS 2,6 mg	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	HIDROMORFON A HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	650490	No	1A
24/08/2009	PALLADONE CÁPSULAS 2,6 mg	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	HIDROMORFON A HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	650491	No	1A
24/08/2009	PAROXETINA MABO 30 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658549	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	PAROXETINA MABO 30 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658770	No	1A
24/08/2009	PRAVASTATINA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, 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	651155	Si	1A
24/08/2009	PRAVASTATINA CINFA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, 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	651154	Si	1A
24/08/2009	PRAVASTATINA CINFA 40 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, 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	651153	Si	1A
24/08/2009	ZINDACLIN 1% Gel	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650808	No	1A
24/08/2009	ZINDACLIN 1% Gel	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650809	No	1A
24/08/2009	ZINDACLIN 1% Gel	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650810	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659145	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 10 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602556	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	659143	Si	1A
25/08/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602555	Si	1A
25/08/2009	CARBOPLATINO PHARMACIA 15 ml inyetable	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CARBOPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658948	Si	1A
25/08/2009	CARBOPLATINO PHARMACIA 45 ml inyetable	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CARBOPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658930	Si	1A
25/08/2009	CARBOPLATINO PHARMACIA 5 ml inyetable	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CARBOPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	658955	Si	1A
25/08/2009	GLUCOMED 625 mg comprimidos	NAVAMEDIC ASA	GLUCOSAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658958	No	1A
25/08/2009	IBUPROFENO FARMASIERRA 5% GEL	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	777698	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	IBUPROFENO FARMASIERRA 5% GEL	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	886192	No	1A
25/08/2009	IBUPROFENO FARMASIERRA 50 mg/g gel mentolado	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	661653	No	1A
25/08/2009	IBUPROFENO FARMASIERRA 50 mg/g gel mentolado	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	661653	No	1A
25/08/2009	IBUSTICK 50 mg/g gel	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	661658	No	1A
25/08/2009	IBUSTICK 50 mg/g gel	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	661658	No	1A
25/08/2009	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	772186	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762039	No	1A
25/08/2009	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	772186	No	1A
25/08/2009	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762039	No	1A
25/08/2009	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	772186	No	1A
25/08/2009	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762039	No	1A
25/08/2009	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	772202	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	799544	No	1A
25/08/2009	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	772202	No	1A
25/08/2009	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	799544	No	1A
25/08/2009	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	772202	No	1A
25/08/2009	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	799544	No	1A
25/08/2009	MIRTAZAPINA FLAS RATIOPHARM 15 mg comprimidos bucodispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	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	660742	Si	1A
25/08/2009	MIRTAZAPINA FLAS RATIOPHARM 30 mg comprimidos bucodispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	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	660741	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	NASOTRICIN 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	658636	No	1A
25/08/2009	NASOTRICIN 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	658636	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	877530	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	635441	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	877530	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635441	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	877530	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635441	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	877530	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635441	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	884684	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	635433	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	884684	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635433	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	884684	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635433	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	884684	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635433	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	884742	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	635375	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	884742	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635375	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	884742	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635375	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	884742	No	1A
25/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635375	No	1A
25/08/2009	PAROXETINA MABO 10 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658546	Si	1A
25/08/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658547	Si	1A
25/08/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658548	Si	1A
25/08/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658772	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602511	Si	1A
25/08/2009	PAROXETINA MABO 40 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658550	No	1A
25/08/2009	PAROXETINA MABO 40 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658767	No	1A
25/08/2009	PRAVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	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	658607	Si	1A
25/08/2009	PRAVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	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	658607	Si	1A
25/08/2009	PRAVASTATINA QUALIGEN 20 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	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	658608	Si	1A
25/08/2009	PRAVASTATINA QUALIGEN 20 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	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	658608	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	PRAVASTATINA QUALIGEN 40 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	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	658610	Si	1A
25/08/2009	PRAVASTATINA QUALIGEN 40 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	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	658610	Si	1A
25/08/2009	RECTOGESIC 4 mg/g pomada rectal	PROSTRAKAN LIMITED	GLICEROLTRINI TRATO	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	658177	No	1A
25/08/2009	SIMVASTATINA UR 10 mg comprimidos recubiertos	USO RACIONAL, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962472	Si	1A
25/08/2009	SIMVASTATINA UR 20 comprimidos recubiertos	USO RACIONAL, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977595	Si	1A
25/08/2009	SIMVASTATINA UR 40 mg comprimidos recubiertos	USO RACIONAL, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	884189	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 100 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658822	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 100 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658822	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 100 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658822	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 100 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658822	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 50 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658821	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 50 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658821	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 50 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658821	Si	1A
25/08/2009	SUMATRIPTAN UR 50 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658821	Si	1A
25/08/2009	TILKER 120 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653725	No	1A
25/08/2009	TILKER 200 mg, cápsulas de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	683854	No	1A
25/08/2009	TILKER 300 mg, cápsulas de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	796524	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	TILKER 300 mg, cápsulas de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	644435	No	1A
25/08/2009	TILKER 60 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	721878	No	1A
25/08/2009	TILKER 60 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	721886	No	1A
26/08/2009	ABELCET 5 mg/ml Concentrado para suspensión para perfusión	CEPHALON PHARMA, S.L.U.	AMFOTERICINA B	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)	654673	No	1A
26/08/2009	ABELCET 5 mg/ml Concentrado para suspensión para perfusión	CEPHALON PHARMA, S.L.U.	AMFOTERICINA B	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)	681726	No	1A
26/08/2009	ALTELLUS 0,15 niños solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	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	656715	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	ALTELLUS 0,3 adultos solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	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	656714	No	1B
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658983	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602544	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	658982	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	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)	602543	Si	1A
26/08/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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	656087	Si	1B
26/08/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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	600704	Si	1B
26/08/2009	DIFATEROL RETARD	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BEZAFIBRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	971804	No	1A
26/08/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602631	Si	1A
26/08/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	884395	Si	1A
26/08/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	878538	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	901694	Si	1A
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662141	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662142	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662143	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662144	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662145	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662146	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662154	Si	1B
26/08/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662149	Si	1B
26/08/2009	HAVRIX 1440, suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO HEPATITIS A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	676858	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	885442	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	635318	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	885442	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635318	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	885442	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635318	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	885442	No	1A
26/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635318	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	885459	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	635326	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	885459	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635326	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	885459	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635326	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	885459	No	1A
26/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635326	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888008	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	635334	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	888008	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635334	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	888008	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635334	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	888008	No	1A
26/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	635334	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	OMEPRAZOL ASOL 20 mg capsulas	LABORATORIOS ASOL S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656690	Si	1A
26/08/2009	OMEPRAZOL ASOL 20 mg capsulas	LABORATORIOS ASOL S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656790	Si	1A
26/08/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652244	No	1B
26/08/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652245	No	1B
26/08/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652246	No	1B
26/08/2009	PAMIDRONATO TEVA 3 mg/ml, concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652239	No	1B
26/08/2009	PAMIDRONATO TEVA 3 mg/ml, concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652242	No	1B
26/08/2009	PAMIDRONATO TEVA 3 mg/ml, concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652240	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	PAMIDRONATO TEVA 3 mg/ml, concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652241	No	1B
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651443	No	1A
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651444	No	1A
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651443	No	1A
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651444	No	1A
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651443	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651444	No	1A
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651443	No	1A
26/08/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651444	No	1A
26/08/2009	RINOCUSI VITAMINICO pomada	SANOFI AVENTIS, S.A.	RETINOL ACETATO	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)	818534	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE COMPRIMIDOS	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818641	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE COMPRIMIDOS	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818641	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	RINOMICINE COMPRIMIDOS	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	SALICILAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	818641	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE COMPRIMIDOS	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818641	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE COMPRIMIDOS	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818641	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE grageas de liberacion gradual	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818690	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE grageas de liberacion gradual	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818690	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE grageas de liberacion gradual	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818690	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	RINOMICINE grageas de liberacion gradual	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	SALICILAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	818690	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE grageas de liberacion gradual	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	818690	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE sobres	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963256	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE sobres	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963256	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE sobres	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963256	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE sobres	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ASCORBICO 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	963256	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	RINOMICINE sobres	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	SALICILAMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	963256	No	1A
26/08/2009	RINOMICINE sobres	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963256	No	1A
26/08/2009	VARILRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS VARICELA-ZOSTER ATENUADOS CEPA OKA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	668822	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653976	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO 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)	653976	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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)	653976	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	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)	653976	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653976	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	GLUCOSA ANHIDRA	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)	653976	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653977	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO 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)	653977	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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)	653977	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	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)	653977	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653977	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	GLUCOSA ANHIDRA	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)	653977	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653975	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO 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)	653975	No	1A
27/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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)	653975	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	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)	653975	No	1A
27/08/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL STADA 70 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	652096	Si	1A
27/08/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL STADA 70 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	663828	Si	1A
27/08/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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)	656087	Si	1A
27/08/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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)	600704	Si	1A
27/08/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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)	656087	Si	1A
27/08/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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)	600704	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	DOXAZOSINA NEO STADA 4 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIO STADA, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	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	655891	Si	1A
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653475	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653474	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653479	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653476	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653542	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653545	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653481	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653480	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653546	Si	1B
27/08/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653547	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	IOMERON 150	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	684050	No	1A
27/08/2009	IOMERON 150	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682849	No	1A
27/08/2009	IOMERON 150	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682831	No	1A
27/08/2009	IOMERON 200	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	684043	No	1A
27/08/2009	IOMERON 200	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682823	No	1A
27/08/2009	IOMERON 200	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682815	No	1A
27/08/2009	IOMERON 250	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	684035	No	1A
27/08/2009	IOMERON 250	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682807	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	IOMERON 250	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682799	No	1A
27/08/2009	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	901181	No	1A
27/08/2009	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682773	No	1A
27/08/2009	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682781	No	1A
27/08/2009	IOMERON 300	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	684027	No	1A
27/08/2009	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	901173	No	1A
27/08/2009	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682757	No	1A
27/08/2009	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682765	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	IOMERON 350	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	684019	No	1A
27/08/2009	IOMERON 400	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	684001	No	1A
27/08/2009	IOMERON 400	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682740	No	1A
27/08/2009	IOMERON 400	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682732	No	1A
27/08/2009	IOMERON 400	BRACCO, S.P.A	IOMEPROL	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	600699	No	1A
27/08/2009	PERBILEN capsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	PIRETANIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	974915	No	1A
27/08/2009	PERBILEN capsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	PIRETANIDA	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	974915	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	PERBILEN capsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	PIRETANIDA	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	974915	No	1B
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	655934	No	1A
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655934	No	1B
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	655935	No	1A
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	655935	No	1A
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655935	No	1B
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	655932	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655932	No	1B
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	655933	No	1A
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655933	No	1B
27/08/2009	TRANKIMAZIN 1 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	695064	No	1B
28/08/2009	ALERGOLIBER 10 mg comprimidos	BIOHORM, S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	800516	No	1A
28/08/2009	ALERGOLIBER 10 mg comprimidos	BIOHORM, S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	999923	No	1A
28/08/2009	ALTELLUS 0,15 niños solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	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	656715	No	1A
28/08/2009	ALTELLUS 0,15 niños solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656715	No	1A
28/08/2009	ALTELLUS 0,3 adultos solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	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	656714	No	1A
28/08/2009	ALTELLUS 0,3 adultos solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656714	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	AMLODIPINO APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	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)	655904	Si	1A
28/08/2009	AMLODIPINO APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	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)	655904	Si	1A
28/08/2009	AMLODIPINO APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	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)	655904	Si	1A
28/08/2009	AMLODIPINO APOTEX 5 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	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)	655901	Si	1A
28/08/2009	AMLODIPINO APOTEX 5 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	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)	655901	Si	1A
28/08/2009	AMLODIPINO APOTEX 5 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	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)	655901	Si	1A
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	717876	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	717793	No	1B
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCONATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	717876	No	1B
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCONATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	717793	No	1B
28/08/2009	GAMMAGARD S/D 10 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	685636	No	1A
28/08/2009	GAMMAGARD S/D 2,5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	685651	No	1A
28/08/2009	GAMMAGARD S/D 5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	685644	No	1A
28/08/2009	LORATADINA CUVE 10 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LORATADINA	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	999824	Si	1A
28/08/2009	LORATADINA CUVE 10 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LORATADINA	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	999824	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, 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	775510	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	775916	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	618983	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	774794	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	775510	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	775916	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	618983	Si	1A
28/08/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	774794	Si	1A
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	ANTITROMBINA III	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR X	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR II	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR VII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A
28/08/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTROMBINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	935890	No	1A
28/08/2009	RUPAFIN 10 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	944280	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	RUPAFIN 10 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	945733	No	1A
28/08/2009	SERTRALINA CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	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	870360	Si	1A
28/08/2009	SERTRALINA CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	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	637751	Si	1A
28/08/2009	SERTRALINA CUVE 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	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	869784	Si	1A
28/08/2009	SERTRALINA CUVE 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	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	637744	Si	1A
31/08/2009	AMLODIPINO SANOFI-AVENTIS 10 mg Comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMLODIPINO MALEATO	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	652965	No	1A
31/08/2009	AMLODIPINO SANOFI-AVENTIS 5 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMLODIPINO MALEATO	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	652946	No	1A
31/08/2009	BILINA Colirio	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	LEVOCABASTIN A HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682120	No	1A
31/08/2009	CARVEDILOL UR 25 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	819326	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	CARVEDILOL UR 6.25 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o 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	819334	Si	1A
31/08/2009	LORATADINA RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LORATADINA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	654636	Si	1A
31/08/2009	MELOXICAM TEVA 15 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MELOXICAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652689	Si	1A
31/08/2009	MELOXICAM TEVA 15 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MELOXICAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600366	Si	1A
31/08/2009	MELOXICAM TEVA 7,5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MELOXICAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	652688	Si	1A
31/08/2009	MELOXICAM TEVA 7,5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MELOXICAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600365	Si	1A
31/08/2009	ONDANSETRON MAYNE 2 mg/ml, solución inyectable	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	ONDANSETRON	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	653872	Si	1A
31/08/2009	ONDANSETRON MAYNE 2 mg/ml, solución inyectable	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	ONDANSETRON	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	653875	Si	1A
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1B
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1B
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1B
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1B
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653673	No	1A
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653669	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653670	No	1A
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653671	No	1A
31/08/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99.5% V/V, en tanques	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	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	653672	No	1A
31/08/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653785	No	1A
31/08/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653784	No	1A
31/08/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653786	No	1A
31/08/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653787	No	1A
31/08/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662025	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662026	Si	1A
31/08/2009	PRAVADUAL 40/81 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652440	No	1A
31/08/2009	PRAVADUAL 40/81 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652440	No	1A
31/08/2009	PRAVASTATINA EDIGEN 20 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654267	Si	1A
31/08/2009	PRAVASTATINA EDIGEN 40 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654268	Si	1A
31/08/2009	SEBRANE 0,4 mg cápsulas de liberación prolongada	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	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	654647	No	1A
31/08/2009	STERIPET 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLU COSA (18F)	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	653978	No	1A
31/08/2009	STERIPET 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLU COSA (18F)	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	653978	No	1A
31/08/2009	STERIPET 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLU COSA (18F)	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	653978	No	1A
31/08/2009	STERIPET 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLU COSA (18F)	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	653978	No	1A
31/08/2009	TAMSULOSINA PHARMAGENUS 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PHARMAGENUS, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	659166	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	TAMSULOSINA PHARMAGENUS 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PHARMAGENUS, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	659166	Si	1A
31/08/2009	TAMSULOSINA PHARMAGENUS 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PHARMAGENUS, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	659166	Si	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654057	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654058	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654059	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654060	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654057	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654058	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654059	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654060	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654057	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654058	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654059	No	1A
31/08/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	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	654060	No	1A
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619262	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	782748	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619221	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619247	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783118	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783175	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	618033	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	782987	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	782755	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619023	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653570	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653571	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653570	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653571	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619288	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619270	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783340	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783225	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619288	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	619270	No	1B
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783340	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783225	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	718213	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	631929	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	718213	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	631929	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	632752	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	632000	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	631937	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	715870	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	718197	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	718205	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	632752	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	632000	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	631937	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	715870	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	718197	No	1B
31/08/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	718205	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804054	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804591	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804609	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621102	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	620765	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621110	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804054	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804591	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804609	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621102	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	620765	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621110	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO 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)	804054	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO 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)	804591	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO 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)	804609	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO 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)	621102	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO 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)	620765	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO 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)	621110	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804054	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804591	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804609	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621102	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	620765	No	1B
31/08/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621110	No	1B
31/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	654436	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	654436	No	1B
31/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	654436	No	1B
31/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	654436	No	1B
31/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	GLUCONATO 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)	654436	No	1B
31/08/2009	VIAFLO RINGER solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621680	No	1B
31/08/2009	VIAFLO RINGER solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804617	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	VIAFLO RINGER solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621680	No	1B
31/08/2009	VIAFLO RINGER solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804617	No	1B
31/08/2009	VIAFLO RINGER solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	621680	No	1B
31/08/2009	VIAFLO RINGER solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	804617	No	1B

Fecha de actualización: 24 de septiembre de 2009