

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN ENERO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/01/2009	CEFUROXIMA BEXAL 500 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658400	Si	1A
02/01/2009	CEFUROXIMA BEXAL 500 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602427	Si	1A
02/01/2009	CEFUROXIMA DUNCAN 125 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658389	Si	1A
02/01/2009	CEFUROXIMA DUNCAN 125 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602420	Si	1A
02/01/2009	NIVADOR 125 mg comprimidos recubiertos con película	WELLCOME FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	882381	No	1A
02/01/2009	NIVADOR 250 mg comprimidos recubiertos con película	WELLCOME FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	882340	No	1A
02/01/2009	NIVADOR 500 mg comprimidos recubiertos con película	WELLCOME FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	881623	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/01/2009	ZINNAT 125 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	638577	No	1A
02/01/2009	ZINNAT 125 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	989004	No	1A
02/01/2009	ZINNAT 250 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	989012	No	1A
02/01/2009	ZINNAT 250 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	638569	No	1A
02/01/2009	ZINNAT 500 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	638551	No	1A
02/01/2009	ZINNAT 500 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	989053	No	1A
05/01/2009	ACECLOFENACO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653624	Si	1A
05/01/2009	ACECLOFENACO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653625	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/01/2009	ACECLOFENACO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600469	Si	1A
05/01/2009	ACECLOFENACO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del Nombre del Medicamento	653624	Si	1B
05/01/2009	ACECLOFENACO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del Nombre del Medicamento	653625	Si	1B
05/01/2009	ACECLOFENACO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del Nombre del Medicamento	600469	Si	1B
05/01/2009	ACICLOVIR MYLAN 50 mg/g crema	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	875716	Si	1B
05/01/2009	ACICLOVIR MYLAN 50 mg/g crema	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	875708	Si	1B
05/01/2009	ACICLOVIR MYLAN 50 mg/g crema	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	875716	Si	1A
05/01/2009	ACICLOVIR MYLAN 50 mg/g crema	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	875708	Si	1A
05/01/2009	DISLAVEN RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	FARMALIDER, S.A.	VENLAFAXINA 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)	659646	Si	1A
05/01/2009	DISLAVEN RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	FARMALIDER, S.A.	VENLAFAXINA 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)	602662	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/01/2009	DISLAVEN RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	FARMALIDER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	659647	Si	1A
05/01/2009	DISLAVEN RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	FARMALIDER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	602663	Si	1A
05/01/2009	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	607739	Si	1A
05/01/2009	GEMFIBROZILO UR 600 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	GEMFIBROZILO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	762427	Si	1A
05/01/2009	SIMVASTATINA ASOL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656776	Si	1A
05/01/2009	SIMVASTATINA ASOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656775	Si	1A
05/01/2009	SIMVASTATINA ASOL 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656779	Si	1A
05/01/2009	SIMVASTATINA SUMOL 40 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656789	Si	1A
05/01/2009	SIMVASTATINA SUMOL 10 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656788	Si	1A
05/01/2009	SIMVASTATINA SUMOL 20 mg comprimidos	SUMOL PHARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656781	Si	1A
07/01/2009	ACOMICIL 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660633	Si	1B
07/01/2009	ACOMICIL 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602801	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	ACOMICIL 200 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660634	Si	1B
07/01/2009	ACOMICIL 200 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602802	Si	1B
07/01/2009	ACOMICIL 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660631	Si	1B
07/01/2009	ACOMICIL 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602799	Si	1B
07/01/2009	ACOMICIL 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660632	Si	1B
07/01/2009	ACOMICIL 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602945	Si	1B
07/01/2009	CLOORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLOORURO	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	647420	No	1B
07/01/2009	CLOORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLOORURO	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	691816	No	1B
07/01/2009	CLOORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLOORURO	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	645788	No	1B
07/01/2009	CLOORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLOORURO	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	645804	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	CLORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	691808	No	1B
07/01/2009	CLORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	650028	No	1B
07/01/2009	CLORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	645796	No	1B
07/01/2009	CLORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	645770	No	1B
07/01/2009	CLORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	691832	No	1B
07/01/2009	CLORURO POTASICO BRAUN FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	691824	No	1B
07/01/2009	CLORURO SÓDICO 20% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	661918	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	CLORURO SÓDICO 20% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	620245	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622480	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857771	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622480	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857771	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622480	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857771	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO DIHIDROGENO FOSFATO	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	622480	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO DIHIDROGENO FOSFATO	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	857771	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622480	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857771	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	622480	No	1B
07/01/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	857771	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 10% BRAUN SOLUCION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	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	622332	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSADO 10% BRAUN SOLUCION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	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	620252	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 10% BRAUN SOLUCION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	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	622654	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 10% BRAUN SOLUCION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	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	857565	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 10% BRAUN SOLUCION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	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	857573	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 10% BRAUN SOLUCION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	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	655076	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	653626	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	653618	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857383	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857391	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857409	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622324	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622621	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622977	No	1B
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622613	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSADO 5% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	636662	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622704	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622449	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857540	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857557	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622704	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622449	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857540	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO 10% BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857557	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622589	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622647	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622639	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857433	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857425	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857417	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622589	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622647	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622639	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857433	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857425	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857417	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622811	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	966093	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622431	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857755	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622811	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	966093	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622431	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	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	857755	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	969048	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622951	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622944	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	850180	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	827055	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622969	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	969048	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622951	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622944	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	850180	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	827055	No	1B
07/01/2009	GLUCOSALINO ISOTONICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622969	No	1B
07/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	694570	No	1B
07/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694570	No	1B
07/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694588	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	694588	No	1B
07/01/2009	LIDOCAINA BRAUN AMPOLLA CILINDRICA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	600692	No	1B
07/01/2009	LIDOCAINA BRAUN AMPOLLA CILINDRICA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	650929	No	1B
07/01/2009	LIDOCAINA BRAUN AMPOLLA CILINDRICA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	651984	No	1B
07/01/2009	LIDOCAINA BRAUN AMPOLLA CILINDRICA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	645580	No	1B
07/01/2009	LIDOCAÍNA INYECTABLE BRAUN 1%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	650937	No	1B
07/01/2009	LIDOCAÍNA INYECTABLE BRAUN 1%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	645598	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 1% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAÍNA HIDROCLORURO	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	619965	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 1% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	619973	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 1% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	620138	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 1% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	788760	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 1% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	788612	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 1% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	788505	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 2% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	620203	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 2% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	620211	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 2% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	620195	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 2% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	789164	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 2% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	789172	No	1B
07/01/2009	MEPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 2% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	789180	No	1B
07/01/2009	METRONIDAZOL I.V. BRAUN 5 mg/ml	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	METRONIDAZO L	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	612812	No	1B
07/01/2009	METRONIDAZOL I.V. BRAUN 5 mg/ml	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	METRONIDAZO L	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	643494	No	1B
07/01/2009	METRONIDAZOL I.V. BRAUN 5 mg/ml	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	METRONIDAZO L	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	848481	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	METRONIDAZOL I.V. BRAUN 5 mg/ml	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	METRONIDAZO L	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	788216	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	619106	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	864454	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	619106	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	864454	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	619106	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	864454	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	619106	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	864454	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	619106	No	1B
07/01/2009	NORMOFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	864454	No	1B
07/01/2009	OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	COBRE SULFATO PENTAHIDRATO	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	810390	No	1B
07/01/2009	OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ZINC CLORURO	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	810390	No	1B
07/01/2009	OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CROMO CLORURO HEXAHIDRATO	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	810390	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANGANESO SULFATO MONOHIDRATO	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	810390	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO BICARBONATO	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	622779	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO BICARBONATO	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	622365	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO BICARBONATO	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	857607	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO BICARBONATO	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	857615	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622779	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622365	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857607	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857615	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	622779	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	622365	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	857607	No	1B
07/01/2009	OSMOFUNDINA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	857615	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	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	652903	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	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	600398	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ZINC CLORURO	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	652903	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ZINC CLORURO	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	600398	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	652903	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	600398	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO MAGNESIO TETRAHIDRATO	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	652903	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO MAGNESIO TETRAHIDRATO	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	600398	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO POTASIO	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	652903	No	1B
07/01/2009	POLIELECTROLITICA PLUS BRAUN Miniplasco solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO POTASIO	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	600398	No	1B
07/01/2009	SUERO FISIOLÓGICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	696955	No	1B
07/01/2009	SUERO FISIOLÓGICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	641860	No	1B
07/01/2009	SUERO FISIOLÓGICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	641878	No	1B
07/01/2009	SUERO FISIOLÓGICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	990929	No	1B
07/01/2009	SUERO FISIOLÓGICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	990937	No	1B
07/01/2009	ULTRAVIST 370 I/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	781203	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	ULTRAVIST 370 l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	781419	No	1B
07/01/2009	ULTRAVIST 370 l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650333	No	1B
08/01/2009	AGUA ESTERIL PARA INYECCION BRAUN AMPOLLAS	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	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	642769	No	1B
08/01/2009	AGUA ESTERIL PARA INYECCION BRAUN AMPOLLAS	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	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	700609	No	1B
08/01/2009	AGUA ESTERIL PARA INYECCION BRAUN AMPOLLAS	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	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	640995	No	1B
08/01/2009	AGUA ESTERIL PARA INYECCION BRAUN AMPOLLAS	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	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	641001	No	1B
08/01/2009	AGUA ESTERIL PARA INYECCION BRAUN AMPOLLAS	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	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	990911	No	1B
08/01/2009	AGUA ESTERIL PARA INYECCION BRAUN AMPOLLAS	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	AGUA PARA PREPARACION ES INYECTABLES	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	990903	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	BUPIVACAÍNA HIPERBÁRICA BRAUN 0,5% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	630103	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAÍNA HIPERBÁRICA BRAUN 0,5% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	868901	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 0,25% Miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	739862	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 0,25% Miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	739730	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 0,25% Miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	739722	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 0,25% Miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	616482	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 0,25% Miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAÍNA HIDROCLORUR O	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	616508	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	BUPIVACAÍNA INYECTABLE BRAUN 0,25% Miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	616607	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,50% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	739680	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,50% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	616466	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,50% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	616474	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,50% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	739698	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,50% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	739714	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,50% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	616458	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,75% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	739094	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,75% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	616441	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,75% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	621433	No	1B
08/01/2009	BUPIVACAINA INYECTABLE BRAUN 0,75% miniplasco	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	BUPIVACAINA HIDROCLORUR O	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	739128	No	1B
08/01/2009	CUROSURF 120	CHIESI ESPAÑA, S.A.	TENSIOACTIVO PULMONAR PORCINO	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	778431	No	1B
08/01/2009	CUROSURF 240	CHIESI ESPAÑA, S.A.	TENSIOACTIVO PULMONAR PORCINO	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	778191	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622712	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622720	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622456	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857706	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857714	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857698	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622712	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622720	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857706	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857714	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857698	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622712	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622720	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622456	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857706	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857714	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857698	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622712	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622720	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622456	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857706	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857714	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857698	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	622712	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	622720	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	622456	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	857706	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	857714	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	857698	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622464	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857532	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	622464	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	857532	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622464	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857532	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622464	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857532	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	622464	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	857532	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622464	No	1B
08/01/2009	ESTEROFUNDINA C GLUCOSA	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857532	No	1B
08/01/2009	FML	ALLERGAN, S.A.	FLUOROMETOL ONA	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	977504	No	1B
08/01/2009	FML	ALLERGAN, S.A.	FLUOROMETOL ONA	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	977512	No	1B
08/01/2009	GENTAMICINA BRAUN 1 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	643486	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	GENTAMICINA BRAUN 1 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	787960	No	1B
08/01/2009	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	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	617308	No	1B
08/01/2009	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	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	926600	No	1B
08/01/2009	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	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	834341	No	1B
08/01/2009	GENTAMICINA BRAUN 3 mg/ml solución para perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GENTAMICINA	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	625996	No	1B
08/01/2009	LIDOCAÍNA INYECTABLE BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	650911	No	1B
08/01/2009	LIDOCAÍNA INYECTABLE BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	620237	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	LIDOCAÍNA INYECTABLE BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	655084	No	1B
08/01/2009	LIDOCAÍNA INYECTABLE BRAUN 5%	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	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	645572	No	1B
08/01/2009	LOSEC INFUSION IV 40 mg	LABORATORIO TAU, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	706499	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	618967	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	618975	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	864405	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	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	864413	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	618967	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	618975	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	864405	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	864413	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	618967	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	618975	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	864405	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	864413	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	618967	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	618975	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	864405	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	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	864413	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	618967	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	618975	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	864405	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	864413	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	618967	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	618975	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	864405	No	1B
08/01/2009	NORMOFUNDINA CON POTASIO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	864413	No	1B
08/01/2009	OSMOFUNDINA CONCENTRADA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	622787	No	1B
08/01/2009	OSMOFUNDINA CONCENTRADA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	622373	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	OSMOFUNDINA CONCENTRADA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	857623	No	1B
08/01/2009	OSMOFUNDINA CONCENTRADA FRASCOS PARA PERFUSION	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MANITOL	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	857631	No	1B
08/01/2009	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	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	982942	Si	1B
08/01/2009	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	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	603084	Si	1B
08/01/2009	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	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	650619	Si	1B
08/01/2009	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	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	603092	Si	1B
08/01/2009	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	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	650620	Si	1B
08/01/2009	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	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	603100	Si	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	985242	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857359	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	985234	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857367	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857375	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622415	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622597	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	642587	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	623025	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN ISOTÓNICA DE CLORURO SÓDICO	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	642595	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622555	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622662	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	622670	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857524	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857508	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	857516	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622555	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622662	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	622670	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857524	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857508	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	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	857516	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622555	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622662	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	622670	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857524	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857508	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	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	857516	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622555	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622662	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	622670	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857524	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857508	No	1B
08/01/2009	SOLUCION LACTATO RINGER HARTMANN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	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	857516	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	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	658943	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	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	658943	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/01/2009	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ACETATO MAGNESIO TETRAHIDRATO	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	658943	No	1B
08/01/2009	SOLUCIÓN POLIELECTROLÍTICA SIN POTASIO concentrado para solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SACARATO CÁLCIO TETRAHIDRATO	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	658943	No	1B
08/01/2009	SUPLECAL MINIPLASCO solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SACARATO CÁLCIO TETRAHIDRATO	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	660231	No	1B
08/01/2009	SUPLECAL MINIPLASCO solución inyectable	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCONATO CALCIO MONOHIDRATO	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	660231	No	1B
08/01/2009	TAMSULOSINA PENSA 0,4 mg capsulas duras de liberación prolongada	PENSA PHARMA, S.A.U.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659162	Si	1B
09/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	694570	No	1B
09/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694570	No	1B
09/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694570	No	1B
09/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694570	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694570	No	1B
09/01/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	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	694570	No	1B
09/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	694588	No	1B
09/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694588	No	1B
09/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	694588	No	1B
09/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694588	No	1B
09/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694588	No	1B
09/01/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694588	No	1B
12/01/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	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	658094	Si	1B
12/01/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	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	658095	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	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	600804	Si	1B
12/01/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	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	658092	Si	1B
12/01/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	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	658093	Si	1B
12/01/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	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	600803	Si	1B
12/01/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	947606	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	601021	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	947580	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	601013	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	976209	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	637082	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	CLAFORAN 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	947572	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	601039	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 500 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	947549	No	1B
12/01/2009	CLAFORAN 500 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	601005	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	658294	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	658286	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	658302	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	917781	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	918060	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	918078	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658294	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658286	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658302	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	917781	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	918060	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	918078	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653636	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653637	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO 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. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653638	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	653636	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	653637	No	1B
12/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	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	653638	No	1B
12/01/2009	ENTOCORD Enema 2 mg para suspensión rectal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	Modificación de las especificaciones del acondicionamiento primario del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	664227	No	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	659930	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	659930	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	659930	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	659931	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	659932	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	659931	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	659932	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	659931	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL ARGENOL 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	659932	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL DAVUR 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	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	754499	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL DAVUR 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	754499	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL DAVUR 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	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	752071	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL DAVUR 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	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	752089	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL DAVUR 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752071	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	LANSOPRAZOL DAVUR 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752089	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL RIMAFAR 15 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	754481	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL RIMAFAR 15 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	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	754481	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL RIMAFAR 30 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752584	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL RIMAFAR 30 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752600	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL RIMAFAR 30 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	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	752584	Si	1B
12/01/2009	LANSOPRAZOL RIMAFAR 30 mg cápsulas gastroresistentes	RIMAFAR, S.L.	LANSOPRAZOL	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	752600	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	LANZOL 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	752097	No	1B
12/01/2009	LANZOL 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	752097	No	1B
12/01/2009	LANZOL 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752097	No	1B
12/01/2009	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	752105	No	1B
12/01/2009	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	752287	No	1B
12/01/2009	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	752105	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	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	752287	No	1B
12/01/2009	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752105	No	1B
12/01/2009	LANZOL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	752287	No	1B
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARID O MENINGOCOC O GRUPO C	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	659966	No	1A
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARID O MENINGOCOC O GRUPO C	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	602687	No	1A
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	659966	No	1A
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	602687	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659966	No	1A
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	602687	No	1A
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659966	No	1A
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	602687	No	1A
12/01/2009	MST 60 CONTINUS	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	MORFINA SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	981399	No	1A
12/01/2009	PROGYNOVA 50 microgramos / 24 horas parches transdérmicos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674747	No	1A
12/01/2009	PROGYNOVA 50 microgramos / 24 horas parches transdérmicos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	914804	No	1A
12/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	899443	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	899468	No	1A
13/01/2009	DILUTOL 10 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	TORASEMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690263	No	1A
13/01/2009	DILUTOL 10 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	TORASEMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	646158	No	1A
13/01/2009	DILUTOL 5 mg comprimidos.	ROCHE FARMA, S.A.	TORASEMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	646141	No	1A
13/01/2009	DILUTOL 5 mg comprimidos.	ROCHE FARMA, S.A.	TORASEMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690271	No	1A
13/01/2009	DILUTOL HTA	ROCHE FARMA, S.A.	TORASEMIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690289	No	1A
13/01/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA LASA 20/12,5 mg comprimidos	FAES FARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	653151	Si	1B
13/01/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA LASA 20/12,5 mg comprimidos	FAES FARMA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	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	653151	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/01/2009	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	963231	No	1A
13/01/2009	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	994319	No	1A
13/01/2009	FOXANTAL 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658590	No	1A
13/01/2009	FOXANTAL 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658591	No	1A
13/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658588	No	1A
13/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658589	No	1A
13/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658635	No	1A
13/01/2009	PANADOL Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	961482	No	1A
13/01/2009	PANADOL Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	947663	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/01/2009	PANADOL Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	634808	No	1A
13/01/2009	PANADOL Sobres Efervescentes	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	639682	No	1A
13/01/2009	PANADOL Sobres Efervescentes	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	660495	No	1A
13/01/2009	TYLENOL 500 mg comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	961573	No	1A
13/01/2009	TYLENOL 500 mg comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	635201	No	1A
14/01/2009	CANADIOL 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado.	940809	No	1A
14/01/2009	CICLOCHEM UÑAS	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CICLOPIROX	Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	667857	No	1A
14/01/2009	CISPLATINO PHARMACIA 10 ml	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CISPLATINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659219	Si	1A
				Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	CISPLATINO PHARMACIA 100 ml	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CISPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659193	Si	1A
14/01/2009	CISPLATINO PHARMACIA 50 ml	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	CISPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659201	Si	1A
14/01/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA LASA 20/12,5 mg comprimidos	FAES FARMA, S.A.	HIDROCLOROT AZIDA	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	653151	Si	1A
14/01/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA LASA 20/12,5 mg comprimidos	FAES FARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653151	Si	1A
14/01/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	MADAUS, S.A.	ESCINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660447	No	1A
14/01/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	MADAUS, S.A.	ESCINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660448	No	1A
14/01/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	MADAUS, S.A.	SALICILATO DIETILAMINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660447	No	1A
14/01/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	MADAUS, S.A.	SALICILATO DIETILAMINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660448	No	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 50 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	650583	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 50 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	610972	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 100 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	650584	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 100 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	610980	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 150 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	650585	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 150 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	650586	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 150 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	610998	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 200 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	611004	Si	1A
14/01/2009	FLUCONAZOL NORMON 200 mg cápsulas duras	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FLUCONAZOL	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	650587	Si	1A
14/01/2009	FORANE	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	ISOFLURANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	880393	No	1A
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solucion para perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658588	No	1A
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solucion para perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658589	No	1A
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solucion para perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658635	No	1A
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solucion para perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658588	No	1A
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solucion para perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658589	No	1A
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solucion para perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658635	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	760017	No	1A
14/01/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CAFEINA CITRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	760017	No	1A
14/01/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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 actualmente aprobado	760017	No	1A
14/01/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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 actualmente aprobado	760017	No	1A
14/01/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	760017	No	1A
14/01/2009	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	844035	No	1A
14/01/2009	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	844035	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMIN A 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	844035	No	1A
14/01/2009	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	681817	No	1A
14/01/2009	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMIN A 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	681817	No	1A
14/01/2009	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	681817	No	1A
14/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	965012	No	1A
14/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA 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	965012	No	1A
14/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMIN A 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	965012	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	965012	No	1A
14/01/2009	FRENAGIAL 650 mg comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	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	654362	No	1A
14/01/2009	IBUPROFENO KERN PHARMA 600 mg comprimidos	KERN PHARMA, 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	857979	Si	1A
14/01/2009	IMOGAN RABIA 150 UI/ml, solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	INMUNOGLOBULINA ANTIRRABICA	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	903922	No	1A
14/01/2009	NOVAG GRIP CON PSEUDOEFEDRINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PSEUDOEFEDRINA 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	885962	No	1A
14/01/2009	NOVAG GRIP CON PSEUDOEFEDRINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PSEUDOEFEDRINA 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	886200	No	1A
14/01/2009	NOVAG GRIP CON PSEUDOEFEDRINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	885962	No	1A
14/01/2009	NOVAG GRIP CON PSEUDOEFEDRINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	886200	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	NOVAG GRIP CON PSEUDOEFEDRINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	885962	No	1A
14/01/2009	NOVAG GRIP CON PSEUDOEFEDRINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	886200	No	1A
14/01/2009	OFTALMOLOSA CUSI AUREOMICINA POMADA	ALCON CUSI, S.A.	CLORTETRACILINA 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	797597	No	1A
14/01/2009	PANPROTON 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALTER FARMACIA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	659480	Si	1B
14/01/2009	PANPROTON 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALTER FARMACIA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	658364	Si	1B
14/01/2009	PANPROTON 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALTER FARMACIA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	658365	Si	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	843201	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	843052	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	939959	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	843201	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	843052	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	939959	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	844159	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	843649	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	940544	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	844159	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	843649	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	940544	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	844183	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	845230	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	940551	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	844183	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	845230	No	1B
14/01/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	940551	No	1B
14/01/2009	TYLENOL GOTAS	MCNEIL IBERICA, S.L.U.	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	981258	No	1A
14/01/2009	TYLENOL Infantil solución	MCNEIL IBERICA, S.L.U.	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	962837	No	1A
15/01/2009	CAPOTEN 50 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	951244	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/01/2009	CLAVERSAL 500 mg supositorios	FAES FARMA, S.A.	MESALAZINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	687848	No	1A
15/01/2009	RAMIPRIL SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654689	Si	1A
15/01/2009	RAMIPRIL SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600659	Si	1A
15/01/2009	RAMIPRIL SANDOZ 2,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791327	Si	1A
15/01/2009	RAMIPRIL SANDOZ 2,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622852	Si	1A
15/01/2009	RAMIPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791335	Si	1A
15/01/2009	RAMIPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	623207	Si	1A
15/01/2009	RIMACTÁN 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693721	No	1A
15/01/2009	RIMACTÁN 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	859645	No	1A
15/01/2009	RIMACTÁN 600 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693713	No	1A
15/01/2009	RIMACTÁN 600 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	980334	No	1A
15/01/2009	RIMACTAZID 300 mg grageas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	918953	No	1A
15/01/2009	RIMACTAZID 300 mg grageas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISONIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	918953	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/01/2009	RISPERIDONA SANDOZ 1 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651193	Si	1A
15/01/2009	RISPERIDONA SANDOZ 1 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651192	Si	1A
15/01/2009	RISPERIDONA SANDOZ 3 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651194	Si	1A
15/01/2009	RISPERIDONA SANDOZ 3 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651195	Si	1A
15/01/2009	RISPERIDONA SANDOZ 6 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651188	Si	1A
15/01/2009	RISPERIDONA SANDOZ 6 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651189	Si	1A
15/01/2009	SECUBAR DIU Comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	685289	No	1A
15/01/2009	SECUBAR DIU Comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646810	No	1A
15/01/2009	SECUBAR DIU Comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	685289	No	1A
15/01/2009	SECUBAR DIU Comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646810	No	1A
15/01/2009	SERTRALINA SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835397	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/01/2009	SERTRALINA SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636274	Si	1A
15/01/2009	SERTRALINA SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636258	Si	1A
15/01/2009	SERTRALINA SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835389	Si	1A
15/01/2009	TIMOLOL SANDOZ 0,25% colirio en solución	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	668301	Si	1A
16/01/2009	ADACAI 10 mg Comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	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	624049	No	1B
16/01/2009	ADACAI 10 mg Comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	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	818872	No	1B
16/01/2009	DOXAZOSINA MYLAN 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre del Medicamento	892307	Si	1B
16/01/2009	DOXAZOSINA MYLAN 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	892307	Si	1A
16/01/2009	DOXAZOSINA MYLAN 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre del Medicamento	892166	Si	1B
16/01/2009	DOXAZOSINA MYLAN 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	892166	Si	1A
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651087	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETAS ONA DIPROPIONATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651088	No	1B
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETAS ONA DIPROPIONATO	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	651087	No	1B
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETAS ONA DIPROPIONATO	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	651088	No	1B
19/01/2009	Lansoprazol STADA 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	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	941559	Si	1B
19/01/2009	Lansoprazol STADA 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIO STADA, S.L.	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	941567	Si	1B
19/01/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	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	650407	No	1A
19/01/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 2,5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	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	650411	No	1A
19/01/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	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	650409	No	1A
20/01/2009	AUGMENTINE 2 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	638676	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	AUGMENTINE 2 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	638676	No	1B
20/01/2009	AUGMENTINE 500/50mg Intravenoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	638684	No	1B
20/01/2009	AUGMENTINE 500/50mg Intravenoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	638684	No	1B
20/01/2009	CAPOTEN 25 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	951236	No	1A
20/01/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	795831	No	1A
20/01/2009	COROPRES 6,25 mg. Comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	676460	No	1A
20/01/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	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	851030	No	1B
20/01/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	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	851048	No	1B
20/01/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	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	618918	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	716480	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	716514	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	716480	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	716514	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	716480	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	716514	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	716480	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	716514	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININ A DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	716480	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	716514	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	716480	No	1A
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	716514	No	1A
20/01/2009	MIRTAZAPINA ORGANON 15 mg comprimidos bucodispersables	ORGANON, N.V.	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	652082	No	1B
20/01/2009	MIRTAZAPINA ORGANON 30 mg comprimidos bucodispersables	ORGANON, N.V.	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	652080	No	1B
20/01/2009	MIRTAZAPINA ORGANON 45 mg comprimidos bucodispersables	ORGANON, N.V.	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	652079	No	1B
20/01/2009	MST 10 CONTINUS	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	MORFINA SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	981373	No	1A
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	616045	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	645713	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	616003	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	650663	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	825521	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	965996	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	648220	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	652255	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	712257	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	965988	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600134	No	1B
20/01/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	602861	No	1B
21/01/2009	ARCOXIA 120 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	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	656534	No	1B
21/01/2009	ARCOXIA 30mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	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	660079	No	1B
21/01/2009	ARCOXIA 60 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	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	656532	No	1B
21/01/2009	ARCOXIA 90 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	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	656533	No	1B
21/01/2009	CARVEDILOL PHARMAGENUS 12.5 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	CARVEDILOL	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	809566	Si	1A
21/01/2009	CARVEDILOL PHARMAGENUS 12.5 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	CARVEDILOL	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	634501	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	CARVEDILOL PHARMAGENUS 25 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	CARVEDILOL	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	804369	Si	1A
21/01/2009	CARVEDILOL PHARMAGENUS 25 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	CARVEDILOL	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	632372	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	656514	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	656515	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	650866	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	656514	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	656515	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	650866	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 30 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	656516	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 30 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	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	650868	Si	1A
21/01/2009	CITALOPRAM SUMOL 40 mg comprimidos recubiertos con película	SUMOL PHARMA, S.A.	CITALOPRAM	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	650869	Si	1A
21/01/2009	DORMIDINA 12,5 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOXILAMINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	695353	No	1A
21/01/2009	DORMIDINA 25 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOXILAMINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	994376	No	1A
21/01/2009	DORMIDINA 25 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOXILAMINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	994384	No	1A
21/01/2009	DORMIDINA Sobres	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOXILAMINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	668640	No	1A
21/01/2009	LOSARTÁN TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LOSARTAN POTASICO	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	660224	Si	1A
21/01/2009	LOSARTÁN TEVA 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LOSARTAN POTASICO	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	660223	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	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	910083	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	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	914481	Si	1B
21/01/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	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	917567	Si	1B
21/01/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	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	631788	Si	1B
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 10 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	928754	No	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 10 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	999741	No	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 20 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	956979	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 20 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	926303	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 20 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	926428	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 40 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	709543	No	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 40 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	999743	No	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 40 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	999742	No	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 10 mg, cápsulas duras	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	930651	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 10 mg, cápsulas duras	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	930644	No	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	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	660140	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	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	660141	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	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	660143	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	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	660140	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	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	660141	Si	1A
21/01/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	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	660143	Si	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652402	No	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652403	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652406	No	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652407	No	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652408	No	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652409	No	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652410	No	1A
21/01/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652411	No	1A
21/01/2009	TIMOLOL SANDOZ 0,5% colirio en solución	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	668293	Si	1A
21/01/2009	TRIFUSAL SANDOZ 300 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TRIFLUSAL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	780551	Si	1A
21/01/2009	TRIFUSAL SANDOZ 300 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TRIFLUSAL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	780510	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	TRIFUSAL SANDOZ 300 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TRIFLUSAL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	628867	Si	1A
21/01/2009	VENLAFAXINA RETARD DAVUR 150 mg Cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659808	Si	1A
21/01/2009	VIVOTIF	BERNA BIOTECH ESPAÑA, S.A.	SALMONELLA TYPHI CEPA TY-21A, GERMENES INACTIVADOS	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	789941	No	1B
21/01/2009	VIVOTIF	BERNA BIOTECH ESPAÑA, S.A.	SALMONELLA TYPHI CEPA TY-21A, GERMENES VIVOS	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	789941	No	1B
22/01/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	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	799486	No	1A
22/01/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	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	730747	No	1A
22/01/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	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	649343	No	1A
22/01/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	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	649335	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	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	798959	No	1A
22/01/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	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	730739	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	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	832881	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	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	798892	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	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	650616	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	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	750745	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	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	833293	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	833087	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	751081	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	751016	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	832881	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	798892	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	650616	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	750745	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	833293	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	833087	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	751081	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	751016	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	832881	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	798892	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	650616	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	750745	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	833293	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	833087	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	751081	No	1A
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININ A DE	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	751016	No	1A
22/01/2009	DOXIPIL 100 mg capsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	DOXICICLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	909648	No	1B
22/01/2009	DOXIPIL 100 mg capsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	DOXICICLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662137	No	1B
22/01/2009	FALCOL inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENAC O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683094	No	1A
22/01/2009	FALCOL inyectable	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENAC O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	647578	No	1A
22/01/2009	INHIBACE 1 mg, comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	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	917963	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	INHIBACE 2,5 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	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	918565	No	1A
22/01/2009	INHIBACE 5 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL MONOHIDRATO	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	918573	No	1A
22/01/2009	INHIBACE PLUS comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	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	686741	No	1A
22/01/2009	INHIBACE PLUS comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	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	686741	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	653724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO 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	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACETILTROSIN 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	658800	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA 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	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
22/01/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
23/01/2009	ACETILCISTEINA MYLAN 100 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACETILCISTEIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	851683	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	ACETILCISTEINA MYLAN 200 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACETILCISTEIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	849679	Si	1A
23/01/2009	ACETILCISTEINA MYLAN 200 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACETILCISTEIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	849679	Si	1B
23/01/2009	ACETILCISTEINA MYLAN 600 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACETILCISTEIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	849711	Si	1B
23/01/2009	ACETILCISTEINA MYLAN 600 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACETILCISTEIN A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	849711	Si	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	654265	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	654264	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	669895	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	668509	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	654265	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	654264	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	669895	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	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	668509	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654265	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654264	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669895	No	1A
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	668509	No	1A
23/01/2009	DENSICAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	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	774133	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	DENSICAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	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	774042	No	1A
23/01/2009	METFORMINA SANDOZ 850 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	METFORMINA	Modificación del Nombre del Medicamento	658665	Si	1B
23/01/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	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	624742	Si	1B
23/01/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	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	854356	Si	1B
23/01/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	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	854166	Si	1B
23/01/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	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	854109	Si	1B
26/01/2009	CITALOPRAM UXA 20 mg comprimidos recubiertos con película	UXA FARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	827485	Si	1A
26/01/2009	CITALOPRAM UXA 20 mg comprimidos recubiertos con película	UXA FARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656558	Si	1A
26/01/2009	CITALOPRAM UXA 30 mg comprimidos recubiertos con película	UXA FARMA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656551	Si	1A
26/01/2009	LIDALTRIN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	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	883439	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	LIDALTRIN 40 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	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	668814	No	1A
26/01/2009	LIDALTRIN 5 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	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	883330	No	1A
26/01/2009	LIDALTRIN DIU, comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	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	690370	No	1A
26/01/2009	LIDALTRIN DIU, comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	HIDROCLOROTI AZIDA	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	690370	No	1A
26/01/2009	OMEPRAZOL MYLAN 20 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OMEPRAZOL	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)	889600	Si	1A
26/01/2009	OMEPRAZOL MYLAN 20 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OMEPRAZOL	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)	889592	Si	1A
26/01/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	716837	Si	1A
26/01/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	716837	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 150 mg capsulas de liberación prolongada	LAREQ PHARMA S.L	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	660912	Si	1B
26/01/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 150 mg capsulas de liberación prolongada	LAREQ PHARMA S.L	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660912	Si	1A
26/01/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 75 mg capsulas de liberación prolongada	LAREQ PHARMA S.L	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660905	Si	1A
26/01/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 75 mg capsulas de liberación prolongada	LAREQ PHARMA S.L	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	660905	Si	1B
26/01/2009	YODOCEFOL Comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	POTASIO IODURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659218	No	1B
26/01/2009	YODOCEFOL Comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	CIANOCOBALAMINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659218	No	1B
26/01/2009	YODOCEFOL Comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659218	No	1B
27/01/2009	CANADIOL 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	940809	No	1B
27/01/2009	CANADIOL 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	940809	No	1A
27/01/2009	CANADIOL 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	940809	No	1A
27/01/2009	CITALOPRAM ASOL 20 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	656523	Si	1A
27/01/2009	CITALOPRAM ASOL 20 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	656524	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	CITALOPRAM ASOL 20 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	653844	Si	1A
27/01/2009	CITALOPRAM ASOL 30 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	656525	Si	1A
27/01/2009	CITALOPRAM ASOL 30 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	653847	Si	1A
27/01/2009	CITALOPRAM ASOL 40 mg comprimidos	LABORATORIOS ASOL S.L.	CITALOPRAM	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	653845	Si	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	798538	No	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	798587	No	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	798538	No	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	798587	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDON 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)	798538	No	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDON 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)	798587	No	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	798538	No	1A
27/01/2009	TENORETIC	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	798587	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 100	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	724070	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 100	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615195	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 100	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	724070	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	TENORMIN 100	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615195	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 50	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723767	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 50	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723973	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 50	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615245	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 50	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723767	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 50	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	723973	No	1A
27/01/2009	TENORMIN 50	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615245	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	TENORMIN inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	966317	No	1A
27/01/2009	TENORMIN inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	966317	No	1A
27/01/2009	TENORMIN inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	966317	No	1A
27/01/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondiciones o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	651016	No	1B
27/01/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondiciones o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	662160	No	1B
27/01/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondiciones o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	651016	No	1B
27/01/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondiciones o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	662160	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININ A DE	Modificación de la forma o las dimensiones del acondiciones o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	651016	No	1B
27/01/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININ A DE	Modificación de la forma o las dimensiones del acondiciones o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	662160	No	1B
28/01/2009	ANTISTAX 180 mg cápsulas	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	VID ROJA EXTO SECO	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)	909754	No	1A
28/01/2009	DINISOR RETARD 240 mg cápsulas de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM 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)	690784	No	1A
28/01/2009	DISGREN 300 mg	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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)	944694	No	1A
28/01/2009	DISGREN 300 mg	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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)	631739	No	1A
28/01/2009	DISGREN 300 mg	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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)	955229	No	1A
28/01/2009	FABROVEN Cápsulas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	757443	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	FABROVEN Cápsulas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	HESPERIDINA METILCHALCONA	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	757443	No	1B
28/01/2009	FABROVEN Cápsulas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	RUSCUS ACULEATUS EXTO	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	757443	No	1B
28/01/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Modificación del Nombre del Medicamento	651156	No	1B
28/01/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Modificación del Nombre del Medicamento	651157	No	1B
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	673681	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656807	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	673681	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656807	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	673681	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656807	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	673681	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656807	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	673681	No	1A
28/01/2009	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656807	No	1A
28/01/2009	IMIGRAN 10 mg, intranasal	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669523	No	1A
28/01/2009	IMIGRAN 10 mg, intranasal	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669523	No	1A
28/01/2009	IMIGRAN 10 mg, intranasal	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669523	No	1B
28/01/2009	IMIGRAN 10 mg, intranasal	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669523	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	963215	No	1A
28/01/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	963223	No	1A
28/01/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	963215	No	1A
28/01/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	963223	No	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	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	652928	Si	1B
28/01/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	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	652928	Si	1B
28/01/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	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	652929	Si	1B
28/01/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	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	652930	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	652929	Si	1B
28/01/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	652930	Si	1B
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 15 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	882001	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 15 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	638080	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 15 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	882001	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 15 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	638080	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 30 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	883173	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 30 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	883181	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 30 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	638338	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 30 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	883173	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 30 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	883181	Si	1A
28/01/2009	LANSOPRAZOL TEVA 30 mg cápsulas gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LANSOPRAZOL	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)	638338	Si	1A
28/01/2009	MIRTAZAPINA NORMON 15 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659354	Si	1B
28/01/2009	MIRTAZAPINA NORMON 30 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659355	Si	1B
28/01/2009	MIRTAZAPINA NORMON 45 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659356	Si	1B
28/01/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastroresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	656136	Si	1B
28/01/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastroresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	656137	Si	1B
28/01/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastroresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	600710	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	PLANTAGO OVATA NORMON 3,5 g Polvo para suspensión oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PLANTAGO OVATA SEMILLA CUTICULA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658578	No	1B
28/01/2009	PLANTAGO OVATA NORMON 3,5 g Polvo para suspensión oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PLANTAGO OVATA SEMILLA CUTICULA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	602485	No	1B
28/01/2009	REXER 15 mg/ml solución oral	ORGANON ESPAÑOLA, 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	900597	No	1B
28/01/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, 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	680454	No	1B
28/01/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, 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	729525	No	1B
28/01/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, 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	649244	No	1B
28/01/2009	REXER 45 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, 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	660951	No	1B
28/01/2009	REXER FLAS 15 mg comprimidos bucodispersables	ORGANON ESPAÑOLA, 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	761924	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	REXER FLAS 30 mg comprimidos bucodispersables	ORGANON ESPAÑOLA, 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	760322	No	1B
28/01/2009	REXER FLAS 45 mg comprimidos bucodispersables	ORGANON ESPAÑOLA, 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	760389	No	1B
28/01/2009	SELEGILINA PROFAS 5 mg comprimidos	F5 PROFAS, S.L.	SELEGILINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653371	Si	1A
28/01/2009	SELEGILINA PROFAS 5 mg comprimidos	F5 PROFAS, S.L.	SELEGILINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653372	Si	1A
28/01/2009	SIMVASTATINA UXA 20 mg comprimidos	UXA FARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656555	Si	1A
28/01/2009	SIMVASTATINA UXA 10 mg comprimidos	UXA FARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656552	Si	1A
28/01/2009	SIMVASTATINA UXA 40 mg comprimidos	UXA FARMA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656556	Si	1A
28/01/2009	TAMSULOSINA PENSA 0,4 mg capsulas duras de liberación prolongada	PENSA PHARMA, S.A.U.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	659162	Si	1A
28/01/2009	TAMSULOSINA QT FARMA 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	QUALITEC EUROPA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	660854	Si	1A
28/01/2009	TERBINAFINA SSL 10 mg/g crema	SSL INTERNACIONAL PLC	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	659069	Si	1B
28/01/2009	TRIFLUSAL BIOHORM 300 mg cápsulas	BIOHORM, S.A.	TRIFLUSAL	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)	746941	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	TRIFLUSAL BIOHORM 300 mg cápsulas	BIOHORM, S.A.	TRIFLUSAL	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)	747493	Si	1A
28/01/2009	TRIFLUSAL BIOHORM 300 mg cápsulas	BIOHORM, S.A.	TRIFLUSAL	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)	617001	Si	1A
28/01/2009	TRIFLUSAL PHARMAGENUS 300 mg capsulas	PHARMAGENUS, S.A.U.	TRIFLUSAL	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)	847178	Si	1A
28/01/2009	TRIFLUSAL PHARMAGENUS 300 mg capsulas	PHARMAGENUS, S.A.U.	TRIFLUSAL	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)	847269	Si	1A
28/01/2009	TRIFLUSAL URIACH 300 mg capsulas	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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)	747501	Si	1A
28/01/2009	TRIFLUSAL URIACH 300 mg capsulas	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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)	747519	Si	1A
28/01/2009	TRIFLUSAL URIACH 300 mg capsulas	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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)	616961	Si	1A
28/01/2009	ZANTAC 10mg/ml, Inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	956771	No	1B
28/01/2009	ZOLADEX TRIMESTRAL 10,8 mg	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	GOSERELINA 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	674408	No	1B
29/01/2009	BATRAFEN 80 mg barniz de uñas medicamentoso	SANOFI AVENTIS, S.A.	CICLOPIROX	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	801159	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	BATRAFEN 80 mg barniz de uñas medicamentoso	SANOFI AVENTIS, S.A.	CICLOPIROX	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	801332	No	1A
29/01/2009	DOPERGIN 0,2 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	LISURIDA MALEATO	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	990770	No	1B
29/01/2009	FINASTERIDA ALMUS 5 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	FINASTERIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	660850	Si	1B
29/01/2009	FLUCONAZOL TECNIGEN 150 mg cápsulas duras	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, 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	659127	Si	1A
29/01/2009	FLUCONAZOL TECNIGEN 150 mg cápsulas duras	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, 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	602552	Si	1A
29/01/2009	FLUCONAZOL TECNIGEN 150 mg cápsulas duras	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, 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	662167	Si	1A
29/01/2009	GELOCATIL 1 g polvo para solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	617027	No	1A
29/01/2009	GELOCATIL 1 g polvo para solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	745125	No	1A
29/01/2009	GELOCATIL 1 g polvo para solución oral	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	755207	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CODRAMOL 600 mg granulado para solución oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660008	No	1A
29/01/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CODRAMOL 600 mg granulado para solución oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660009	No	1A
29/01/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CODRAMOL 600 mg granulado para solución oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602700	No	1A
29/01/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 150 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661913	Si	1B
29/01/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 300 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661916	Si	1B
29/01/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 75 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661912	Si	1B
29/01/2009	MADOPAR RETARD	ROCHE FARMA, S.A.	LEVODOPA	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)	658336	No	1A
29/01/2009	MADOPAR RETARD	ROCHE FARMA, S.A.	BENSERAZIDA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	658336	No	1A
29/01/2009	MADOPAR RETARD	ROCHE FARMA, S.A.	LEVODOPA	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)	658336	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	MADOPAR RETARD	ROCHE FARMA, S.A.	BENSERAZIDA 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)	658336	No	1A
29/01/2009	MADOPAR RETARD	ROCHE FARMA, S.A.	BENSERAZIDA 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)	658336	No	1A
29/01/2009	MADOPAR RETARD	ROCHE FARMA, S.A.	LEVODOPA	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)	658336	No	1A
29/01/2009	MOVALIS 15 mg comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	MELOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	648543	No	1B
29/01/2009	MOVALIS 15 mg comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	MELOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	679597	No	1B
29/01/2009	MOVALIS 7,5 mg comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	MELOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	648535	No	1B
29/01/2009	MOVALIS 7,5 mg comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	MELOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	679605	No	1B
29/01/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A
29/01/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A
29/01/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A
29/01/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A
29/01/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
29/01/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
29/01/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
29/01/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
29/01/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660768	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA 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	660768	Si	1A
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660768	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662251	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662242	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662243	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662244	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662245	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662246	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662248	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662249	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662250	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660768	Si	1A
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660768	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660769	Si	1A
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA 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	660769	Si	1A
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660769	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660769	Si	1A
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660769	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662232	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662234	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662238	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662236	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662241	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662233	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662235	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662237	Si	1B
29/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662240	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL ALMUS 70 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	ALENDRONAT O SODIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659407	Si	1B
30/01/2009	ARCENTAL CREMA	F5 PROFAS, S.L.	KETOPROFEN O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	806562	No	1A
30/01/2009	ATACAND 16 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663633	No	1A
30/01/2009	ATACAND 16 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	605162	No	1A
30/01/2009	ATACAND 32 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650163	No	1A
30/01/2009	ATACAND 32 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600005	No	1A
30/01/2009	ATACAND 4 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	605154	No	1A
30/01/2009	ATACAND 4 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663658	No	1A
30/01/2009	ATACAND 8 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663641	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, 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	699728	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, 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	699710	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, 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	858670	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	699728	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	699710	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858670	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	699728	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	699710	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	858670	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA 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	699728	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA 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	699710	No	1A
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA 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	858670	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661459	Si	1B
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661460	Si	1B
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661451	Si	1B
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661453	Si	1B
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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 excluido el control de los lotes	645309	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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 excluido el control de los lotes	756825	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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 excluido el control de los lotes	760298	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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 excluido el control de los lotes	890038	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	645309	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	756825	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	760298	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	890038	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	645309	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	756825	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	760298	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	890038	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	645309	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	756825	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	760298	No	1A
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	890038	No	1A
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650641	No	1A
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650641	No	1A
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650641	No	1B
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650641	No	1B
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650641	No	1A
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650641	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	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	650641	No	1B
30/01/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650641	No	1B
30/01/2009	INYESPRIN ORAL FORTE	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ACETILSALICILATO LISINA	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de aromatización	772947	No	1B
30/01/2009	INYESPRIN ORAL FORTE	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ACETILSALICILATO LISINA	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de aromatización	772939	No	1B
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	HIDROCLOROTIAZIDA	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	650392	No	1B
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650392	No	1B
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650392	No	1A
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650392	No	1A
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650392	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650392	No	1A
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650392	No	1B
30/01/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650392	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	658831	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	879262	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	658831	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	879262	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	658831	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	879262	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658831	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	879262	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658831	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	879262	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658831	No	1B
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	879262	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658831	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	879262	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	658831	No	1A
30/01/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	879262	No	1A
30/01/2009	ZOMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	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	664862	No	1B
30/01/2009	ZOMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	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	664854	No	1B
30/01/2009	ZOMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	664862	No	1B
30/01/2009	ZOMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	664854	No	1B