

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN FEBRERO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ANGELICA ARCHANGELICA RAIZ	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ANGELICA ARCHANGELICA RAIZ	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA ANIS	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA ANIS	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	MELISSA OFFICINALIS HOJA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	MELISSA OFFICINALIS HOJA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	MANZANILLA	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)	876896	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	MANZANILLA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA DE OREGANO	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA DE OREGANO	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CORIANDRO	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CORIANDRO	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA EUCALIPTO	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA EUCALIPTO	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)	876888	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	HISOPO OFICINAL	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	HISOPO OFICINAL	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA MELISSA OFICINALIS	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA MELISSA OFICINALIS	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA ROMERO	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA ROMERO	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA TOMILLO	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)	876896	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA TOMILLO	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	HIERBA LUISA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	HIERBA LUISA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	TILA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	TILA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA DE AZAHAR	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA DE AZAHAR	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)	876888	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CANELA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	CANELA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA MENTA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA MENTA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	NUEZ MOSCADA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	NUEZ MOSCADA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ETANOL	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)	876896	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ETANOL	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA CANELA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA CANELA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA NARANJA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA NARANJA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA LIMON	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA LIMON	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)	876888	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA HIERBA LUISA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA HIERBA LUISA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA VAINILLA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA VAINILLA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA BERGAMOTA	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)	876896	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA BERGAMOTA	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)	876888	No	1B
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA ALMENDRAS AMARGAS	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)	876896	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	AGUA DEL CARMEN ELIXIR	FARDI, S.A. (APLICACIONES FARMACODINAMICAS)	ESENCIA ALMENDRAS AMARGAS	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)	876888	No	1B
02/02/2009	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
02/02/2009	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
02/02/2009	IMIGRAN 20 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)	669515	No	1A
02/02/2009	IMIGRAN 20 mg, INTRANASAL	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669515	No	1B
02/02/2009	IMIGRAN 20 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)	669515	No	1A
02/02/2009	IMIGRAN 20 mg, INTRANASAL	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669515	No	1A
02/02/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650392	No	1A
02/02/2009	REGULATEN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	650392	No	1A
02/02/2009	SERTRALINA ALMUS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	660893	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	SERTRALINA ALMUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	660891	Si	1B
02/02/2009	VENLAFAXINA MUNDOGEN 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661186	Si	1B
02/02/2009	VENLAFAXINA MUNDOGEN 50 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661187	Si	1B
02/02/2009	VENLAFAXINA MUNDOGEN 75 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661188	Si	1B
03/02/2009	ANASMA Accuhaler 50/100ug Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	842898	No	1B
03/02/2009	ANASMA Accuhaler 50/100ug Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	842898	No	1B
03/02/2009	ANASMA Accuhaler 50/250ug, polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	842906	No	1B
03/02/2009	ANASMA Accuhaler 50/250ug, polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	842906	No	1B
03/02/2009	ANASMA Accuhaler 50/500ug, Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843029	No	1B
03/02/2009	ANASMA Accuhaler 50/500ug, Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843029	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	Estomil 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, 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	708685	No	1B
03/02/2009	Estomil 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, 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	883793	No	1B
03/02/2009	Estomil 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, 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	708719	No	1B
03/02/2009	Estomil 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, 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	708826	No	1B
03/02/2009	FLUBASON crema	SANOFI AVENTIS, S.A.	DESOXIMETASONA	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	758524	No	1B
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	963215	No	1B
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	963223	No	1B
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	963215	No	1B
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	963223	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	963215	No	1B
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	963223	No	1B
03/02/2009	Lansoprazol Agrisalva 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	867606	Si	1B
03/02/2009	LANSOPRAZOL Lansoprazol Agrisalva 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	904557	Si	1B
03/02/2009	Monolitus 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	712000	No	1B
03/02/2009	Monolitus 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	830703	No	1B
03/02/2009	Monolitus 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	677237	No	1B
03/02/2009	Monolitus 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654459	No	1B
03/02/2009	TRIALONA ACCUHALER 100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662361	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	TRIALONA ACCUHALER 100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	662361	No	1B
03/02/2009	TRIALONA ACCUHALER 250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	830810	No	1B
03/02/2009	TRIALONA ACCUHALER 250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	830810	No	1A
03/02/2009	TRIALONA ACCUHALER 500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	662353	No	1B
03/02/2009	TRIALONA ACCUHALER 500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662353	No	1A
03/02/2009	VALTRES 1 g comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	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)	676999	No	1B
03/02/2009	VALTRES 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	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)	679811	No	1B
03/02/2009	VALTRES 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	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)	679837	No	1B
03/02/2009	VIRVAL 1 g comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	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)	672576	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	VIRVAL 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	672568	No	1B
03/02/2009	VIRVAL 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	672550	No	1B
04/02/2009	ALCOSIN 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654182	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	985754	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	638692	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661489	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603053	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	985754	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	638692	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	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	985754	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	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	638692	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	985754	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	638692	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661489	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 1 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603053	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 2 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	638676	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 2 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	638676	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 2 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	638676	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	AUGMENTINE 2 g/200 mg I.V.	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	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	638676	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 500/50mg Intravenoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	638684	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 500/50mg Intravenoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	638684	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 500/50mg Intravenoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	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	638684	No	1A
04/02/2009	AUGMENTINE 500/50mg Intravenoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	638684	No	1A
04/02/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 15 mg cápsulas gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	859215	Si	1A
04/02/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 15 mg cápsulas gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	859215	Si	1B
04/02/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 30 mg cápsulas gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	865444	Si	1A
04/02/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 30 mg cápsulas gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	865444	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658964	Si	1B
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658965	Si	1B
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658966	Si	1B
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658967	No	1B
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658968	No	1B
04/02/2009	REGULATEN 600 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	660944	No	1B
04/02/2009	REGULATEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660944	No	1A
04/02/2009	REGULATEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	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	660944	No	1B
04/02/2009	REGULATEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660944	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	REGULATEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	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	660944	No	1B
04/02/2009	TERBINAFINA MYLAN 250 mg Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656294	Si	1B
04/02/2009	TERBINAFINA MYLAN 250 mg Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656293	Si	1B
05/02/2009	ALUBIFAR 1,3 g polvo para suspensión oral	ROTTAPHARM, S.L.	ALMASILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661339	No	1A
05/02/2009	BICALUTAMIDA KERN PHARMA 50 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659264	Si	1B
05/02/2009	CALTOSON BALSAMICO comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENZOCAINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724955	No	1A
05/02/2009	CALTOSON BALSAMICO comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	CINEOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724955	No	1A
05/02/2009	CALTOSON BALSAMICO comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	LAUREL CEREZO AGUA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724955	No	1A
05/02/2009	CALTOSON BALSAMICO comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724955	No	1A
05/02/2009	CALTOSON BALSAMICO comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	TERPINEOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724955	No	1A
05/02/2009	CALTOSON BALSAMICO comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	FOLCODINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724955	No	1A
05/02/2009	CAPROAMIN FIDES inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	AMINOCAPROICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621664	No	1A
05/02/2009	CAPROAMIN FIDES inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	AMINOCAPROICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	725259	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	HODERNAL solución	ROTTAPHARM, S.L.	PARAFINA LIQUIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	769885	No	1A
05/02/2009	HODERNAL solución	ROTTAPHARM, S.L.	PARAFINA LIQUIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	769893	No	1A
05/02/2009	ITRACONAZOL MYLAN 100 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ITRACONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	769877	Si	1B
05/02/2009	ITRACONAZOL MYLAN 100 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ITRACONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	769901	Si	1B
05/02/2009	ITRACONAZOL MYLAN 100 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ITRACONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	617837	Si	1B
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	934745	Si	1A
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	631325	Si	1A
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	934745	Si	1B
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	631325	Si	1B
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	938688	Si	1A
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	627869	Si	1A
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	938688	Si	1B
05/02/2009	LISINOPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	627869	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	LOSARTÁN MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654332	Si	1A
05/02/2009	LOSARTÁN MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600576	Si	1A
05/02/2009	LOSARTÁN MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654332	Si	1B
05/02/2009	LOSARTÁN MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600576	Si	1B
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 12,5 mg INICIO comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654334	Si	1A
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 12,5 mg INICIO comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600579	Si	1A
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 12,5 mg INICIO comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654334	Si	1B
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 12,5 mg INICIO comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600579	Si	1B
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654333	No	1B
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600577	No	1B
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654333	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600577	No	1A
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654331	Si	1A
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600575	Si	1A
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654331	Si	1B
05/02/2009	LOSARTAN MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600575	Si	1B
05/02/2009	NEO BACITRIN pomada	ROTTAPHARM, S.L.	BACITRACINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791921	No	1A
05/02/2009	NEO BACITRIN pomada	ROTTAPHARM, S.L.	BACITRACINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791913	No	1A
05/02/2009	NEO BACITRIN pomada	ROTTAPHARM, S.L.	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791921	No	1A
05/02/2009	NEO BACITRIN pomada	ROTTAPHARM, S.L.	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791913	No	1A
05/02/2009	NEO BACITRIN pomada	ROTTAPHARM, S.L.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791921	No	1A
05/02/2009	NEO BACITRIN pomada	ROTTAPHARM, S.L.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	791913	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	965483	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	965491	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	965483	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	965491	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	965483	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	965491	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	965483	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	965491	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	965483	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	965491	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	965483	No	1A
05/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	965491	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	955724	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	960633	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	955724	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	960633	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	955724	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	960633	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	955724	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	960633	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	955724	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	960633	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	955724	No	1A
05/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	960633	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660575	No	1A
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660576	No	1A
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660575	No	1B
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660576	No	1B
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660577	No	1B
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660578	No	1B
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660577	No	1A
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660578	No	1A
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660579	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660580	Si	1A
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660579	Si	1B
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660580	Si	1B
05/02/2009	SILIDERMIL pomada	ROTTAPHARM, S.L.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	823856	No	1A
05/02/2009	SILIDERMIL pomada	ROTTAPHARM, S.L.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	823849	No	1A
05/02/2009	SILIDERMIL pomada	ROTTAPHARM, S.L.	DIMETICONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	823856	No	1A
05/02/2009	SILIDERMIL pomada	ROTTAPHARM, S.L.	DIMETICONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	823849	No	1A
05/02/2009	Vikela 750 microgramos Comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGES TREL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	722025	No	1B
06/02/2009	AMCHAFIBRIN 500 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	TRANEXAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	849653	No	1A
06/02/2009	AMCHAFIBRIN 500 mg inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	TRANEXAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622100	No	1A
06/02/2009	AMCHAFIBRIN 500 mg inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	TRANEXAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	936708	No	1A
06/02/2009	CARDIOLITE	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA BELGIUM, SPRL	COBRE TETRAKIS (2- METOXIISOBUT ILISONITRIL)T ETRAFLUOROB ORATO	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	677021	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	CARDIOLITE	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA BELGIUM, SPRL	COBRE TETRAKIS (2-METOXIISOBUTILISONITRILÓ)TETRAFLUOROBORATO	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	673871	No	1A
06/02/2009	CARDIOLITE	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA BELGIUM, SPRL	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	677021	No	1A
06/02/2009	CARDIOLITE	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA BELGIUM, SPRL	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	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	673871	No	1A
06/02/2009	CARDIOLITE	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA BELGIUM, SPRL	ESTAÑO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677021	No	1A
06/02/2009	CARDIOLITE	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMA BELGIUM, SPRL	ESTAÑO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	673871	No	1A
06/02/2009	DEXIDE capsulas	ROTTAPHARM, S.L.	DIETILAMINOETIL DEXTRANO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	961789	No	1A
06/02/2009	DOLCOPIN 1 g polvo para suspension oral	ROTTAPHARM, S.L.	ALMASILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652366	No	1A
06/02/2009	DOPAMINA FIDES inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	DOPAMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	933648	No	1A
06/02/2009	EUPNOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802397	No	1A
06/02/2009	EUPNOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	TERPINEOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802397	No	1A
06/02/2009	EUPNOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	EUCALIPTOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802397	No	1A
06/02/2009	EUPNOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	LAUREL CEREZO AGUA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802397	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	EUPNOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENCETONIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802397	No	1A
06/02/2009	EUPNOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	PROCAINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802397	No	1A
06/02/2009	FAMOTIDINA NORMON 40 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	817924	Si	1B
06/02/2009	FAMOTIDINA NORMON 40 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	818575	Si	1B
06/02/2009	FAMOTIDINA NORMON 40 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	635342	Si	1B
06/02/2009	FIDIMUM comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BETAHISTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	949180	No	1A
06/02/2009	IMPRONTAL 20 mg cápsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	PIROXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	700682	No	1A
06/02/2009	IMPRONTAL 20 mg cápsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	PIROXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622142	No	1A
06/02/2009	IMPRONTAL 20 mg comprimidos dispersables	ROTTAPHARM, S.L.	PIROXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	803304	No	1A
06/02/2009	IMPRONTAL crema	ROTTAPHARM, S.L.	PIROXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	985549	No	1A
06/02/2009	MONOCID 1g IM	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	634345	No	1A
06/02/2009	MONOCID 1g IM	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	964437	No	1A
06/02/2009	MONOCID 1g IV	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	634337	No	1A
06/02/2009	MONOCID 1g IV	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	964429	No	1A
06/02/2009	MONOCID 500 mg IM	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	964411	No	1A
06/02/2009	MONOCID 500 mg IM	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	634311	No	1A
06/02/2009	MONOCID 500 mg IV	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	634329	No	1A
06/02/2009	MONOCID 500 mg IV	ROTTAPHARM, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	964445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	963389	No	1A
06/02/2009	NEATENOL DIU comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUM ETIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	963389	No	1A
06/02/2009	NITROPRUSIAT FIDES Inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	NITROPRUSIAT O SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	936732	No	1A
06/02/2009	NORGLICEM-5 comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	GLIBENCLAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	795922	No	1A
06/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658961	No	1B
06/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Sustitución de un excipiente por otro comparable	658962	No	1B
06/02/2009	PENTAZOCINA FIDES Inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	PENTAZOCINA LACTATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965178	No	1A
06/02/2009	PENTAZOCINA FIDES Inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	PENTAZOCINA LACTATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656724	No	1A
06/02/2009	PENTAZOCINA FIDES Inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	PENTAZOCINA LACTATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621789	No	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660581	Si	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660582	Si	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660581	Si	1B
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660582	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660583	Si	1B
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660584	Si	1B
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660583	Si	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660584	Si	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660585	No	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660586	No	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660585	No	1B
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660586	No	1B
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660587	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	660588	Si	1B
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660587	Si	1A
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	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	660588	Si	1A
09/02/2009	ABELCET 5 mg/ml Concentrado para suspensión para perfusión	CEPHALON PHARMA, S.L.U.	AMFOTERICINA B	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	654673	No	1A
09/02/2009	ABELCET 5 mg/ml Concentrado para suspensión para perfusión	CEPHALON PHARMA, S.L.U.	AMFOTERICINA B	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	681726	No	1A
09/02/2009	AMBROXOL EDIGEN jarabe	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMBROXOL HIDROCLORUR O	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	674788	Si	1A
09/02/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	866210	No	1A
09/02/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	866236	No	1A
09/02/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	866244	No	1A
09/02/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	866251	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	DERMESTRIL - Septem 25 microgramos/24 horas parche transdermico	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846907	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL - Septem 25 microgramos/24 horas parche transdermico	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846782	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL - Septem 50 microgramos/24 horas parche transdermico	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846733	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL - Septem 50 microgramos/24 horas parche transdermico	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846675	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL - Septem 75 microgramos/24 horas parche transdérmico	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846410	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL - Septem 75 microgramos/24 horas parche transdérmico	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	846196	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL 100	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	676734	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL 25	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	676759	No	1A
09/02/2009	DERMESTRIL 50	ROTTAPHARM, S.L.	ESTRADIOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	676742	No	1A
09/02/2009	DIANE 35	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROTERONA ACETATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	742981	No	1B
09/02/2009	DIANE 35	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	742981	No	1B
09/02/2009	DIANE 35	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROTERONA ACETATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	742981	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	DIANE 35	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	742981	No	1B
09/02/2009	DOMPERIDONA GAMIR 10 mg cápsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	DOMPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	970640	No	1A
09/02/2009	DOMPERIDONA GAMIR 1mg/ml suspensión oral	ROTTAPHARM, S.L.	DOMPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	971424	No	1A
09/02/2009	EPINITRIL 10 mg/24 h parches transdérmicos	ROTTAPHARM, S.L.	NITROGLICERINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705095	No	1A
09/02/2009	EPINITRIL 10 mg/24 h parches transdérmicos	ROTTAPHARM, S.L.	NITROGLICERINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705103	No	1A
09/02/2009	EPINITRIL 15 mg/24 h parches transdérmicos	ROTTAPHARM, S.L.	NITROGLICERINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705665	No	1A
09/02/2009	EPINITRIL 15 mg/24 h parches transdérmicos	ROTTAPHARM, S.L.	NITROGLICERINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705681	No	1A
09/02/2009	EPINITRIL 5mg/24 h parches transdérmicos	ROTTAPHARM, S.L.	NITROGLICERINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	704601	No	1A
09/02/2009	EPINITRIL 5mg/24 h parches transdérmicos	ROTTAPHARM, S.L.	NITROGLICERINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	704668	No	1A
09/02/2009	FIDIUM Gotas	ROTTAPHARM, S.L.	BETAHISTINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	964502	No	1A
09/02/2009	GLUCOSAMINA ROTTAPHARM 1500 mg polvo para solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658265	Si	1A
09/02/2009	GLUCOSAMINA ROTTAPHARM 1500 mg polvo para solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658266	Si	1A
09/02/2009	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	709857	No	1A
09/02/2009	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	708149	No	1A
09/02/2009	NEATENOL comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622167	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965442	No	1A
09/02/2009	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	HIDRALAZINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965434	No	1A
09/02/2009	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUM ETIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965442	No	1A
09/02/2009	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	BENDROFLUM ETIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965434	No	1A
09/02/2009	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965442	No	1A
09/02/2009	NEATENOL DIUVAS comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ATENOLOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	965434	No	1A
09/02/2009	RELPAK 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMU RO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	987214	No	1A
09/02/2009	RELPAK 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMU RO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954867	No	1A
09/02/2009	RELPAK 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMU RO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	987214	No	1A
09/02/2009	RELPAK 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMU RO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954867	No	1A
09/02/2009	RELPAK 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMU RO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	987214	No	1A
09/02/2009	RELPAK 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMU RO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954867	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	RELPA X 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	987214	No	1A
09/02/2009	RELPA X 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954867	No	1A
09/02/2009	RELPA X 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	987214	No	1A
09/02/2009	RELPA X 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	954867	No	1A
09/02/2009	RELPA X 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	987214	No	1A
09/02/2009	RELPA X 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954867	No	1A
09/02/2009	RELPA X 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	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	954875	No	1A
09/02/2009	RELPA X 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	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	954883	No	1A
09/02/2009	RELPA X 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954875	No	1A
09/02/2009	RELPA X 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954883	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	954875	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	954883	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954875	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954883	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954875	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954883	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954875	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954883	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954875	No	1A
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	954883	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	TAIRAL 20 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	725143	No	1A
09/02/2009	TAIRAL 40 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	759944	No	1A
09/02/2009	TAIRAL 40 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	FAMOTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	760157	No	1A
09/02/2009	XICIL 1500 mg polvo para solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650601	No	1A
09/02/2009	XICIL 1500 mg polvo para solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650391	No	1A
10/02/2009	EFETAMOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, 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	651520	No	1A
10/02/2009	EFETAMOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, 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	651523	No	1A
10/02/2009	EFETAMOL 100 mg/ml solución oral	ITALFARMACO, 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	661427	No	1A
10/02/2009	EFETAMOL 100 mg/ml solución oral	ITALFARMACO, 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	661428	No	1A
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	661672	Si	1B
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	661673	Si	1B
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	661674	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas duras	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	728691	Si	1A
10/02/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas duras	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	613810	Si	1A
10/02/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas duras	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	779199	Si	1A
10/02/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 400 mg cápsulas duras	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	728436	Si	1A
10/02/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 400 mg cápsulas duras	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	613802	Si	1A
10/02/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 400 mg cápsulas duras	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	779181	Si	1A
10/02/2009	ILUFREN 100 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661706	Si	1B
10/02/2009	ILUFREN 100 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661707	Si	1B
10/02/2009	ILUFREN 200 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661708	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	ILUFREN 200 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661709	Si	1B
10/02/2009	ILUFREN 25 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661704	Si	1B
10/02/2009	ILUFREN 25 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661705	Si	1B
10/02/2009	ILUFREN 300 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661711	Si	1B
10/02/2009	ILUFREN 300 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661712	Si	1B
10/02/2009	LOBIVON 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	673467	No	1B
10/02/2009	METFORMINA PLACASOD 850 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	650114	Si	1B
10/02/2009	MIKELAN OFTÁLMICO 1% SOLUCION	OTSUKA PHARMACEUTICAL, S.A.	CARTEOLOL 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	991372	No	1A
10/02/2009	MIKELAN OFTÁLMICO 2% SOLUCION	OTSUKA PHARMACEUTICAL, S.A.	CARTEOLOL 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	991380	No	1A
10/02/2009	MIKELAN OFTÁLMICO MONODOSIS 1%	OTSUKA PHARMACEUTICAL, S.A.	CARTEOLOL 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	746230	No	1A
10/02/2009	MIKELAN OFTÁLMICO MONODOSIS 1%	OTSUKA PHARMACEUTICAL, S.A.	CARTEOLOL 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	745729	No	1A
10/02/2009	MIKELAN OFTÁLMICO MONODOSIS 2%	OTSUKA PHARMACEUTICAL, S.A.	CARTEOLOL 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	745463	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	MIKELAN OFTÁLMICO MONODOSIS 2%	OTSUKA PHARMACEUTICAL, S.A.	CARTEOLOL 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	745711	No	1A
10/02/2009	MIRTAZAPINA UR 15 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	MIRTAZAPINA	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	652091	Si	1A
10/02/2009	MIRTAZAPINA UR 15 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	MIRTAZAPINA	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	652092	Si	1A
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	799023	No	1B
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	662379	No	1B
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	799023	No	1A
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662379	No	1A
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	799023	No	1A
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662379	No	1A
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	799023	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	NASACORT 55µg/dosis suspensión para nebulizador nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	TRIAMCINOLON A ACETONIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662379	No	1A
10/02/2009	NEBILET 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	928697	No	1B
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653230	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653231	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653232	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653230	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653231	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653232	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653230	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653231	Si	1A
10/02/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	653232	Si	1A
10/02/2009	PAUSEDAL 25 mg, Comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	LEVOSULPIRID A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	845800	No	1A
10/02/2009	PAUSEDAL 25 mg, Comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	LEVOSULPIRID A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841015	No	1A
10/02/2009	PECTOX LISINA granulado	ITALFARMACO, S.A.	CARBOCISTEINA LISINATO	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	687517	No	1B
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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	653039	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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	600426	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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	653039	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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	600426	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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	653039	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	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	600426	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653039	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600426	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653039	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600426	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653038	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600425	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653038	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600425	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653038	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600425	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653038	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600425	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600424	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653037	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600424	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653037	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600424	Si	1A
10/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653037	Si	1A
10/02/2009	RISPERIDONA QUALIGEN 1 mg/ml solución oral	QUALIGEN, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	661828	Si	1B
10/02/2009	RISPERIDONA QUALIGEN 1 mg/ml solución oral	QUALIGEN, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	661829	Si	1B
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	760314	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	757195	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	644948	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	866905	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	760314	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	757195	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	644948	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	866905	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	760314	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	757195	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	644948	No	1A
10/02/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	866905	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	673475	No	1B
10/02/2009	XUMADOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, 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	801928	No	1A
10/02/2009	XUMADOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, 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	803551	No	1A
10/02/2009	XUMADOL 650 mg granulado efervescente	ITALFARMACO, 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	801936	No	1A
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 200 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	729053	Si	1B
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 200 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	606921	Si	1B
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 800 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	729095	Si	1B
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 800 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	606913	Si	1B
11/02/2009	AZITROMICINA RUBIÓ 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	601963	Si	1A
11/02/2009	AZITROMICINA RUBIÓ 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	601997	Si	1A
11/02/2009	AZITROMICINA RUBIÓ 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	727008	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	AZITROMICINA RUBIÓ 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	727552	Si	1A
11/02/2009	AZITROMICINA RUBIÓ 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	725721	Si	1A
11/02/2009	AZITROMICINA RUBIÓ 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	601443	Si	1A
11/02/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLOR URO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999869	Si	1A
11/02/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLOR URO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	807289	Si	1A
11/02/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLOR URO	Modificación del Nombre del Medicamento	999869	Si	1B
11/02/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLOR URO	Modificación del Nombre del Medicamento	807289	Si	1B
11/02/2009	CLAMOXYL 1g Intramuscular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	949081	No	1A
11/02/2009	CLAMOXYL 1g Intramuscular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	949081	No	1A
11/02/2009	CLOPIXOL 10 mg comprimidos	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ZUCLOPENTIX OL DIHIDROCLOR URO	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	682997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	CLOPIXOL 10 mg comprimidos	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ZUCLOPENTIX OL DIHIDROCLORURO	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	682989	No	1A
11/02/2009	CLOPIXOL 25 mg comprimidos	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ZUCLOPENTIX OL DIHIDROCLORURO	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	682971	No	1A
11/02/2009	CLOPIXOL GOTAS 20 mg/ml	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ZUCLOPENTIX OL DIHIDROCLORURO	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	683003	No	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	765164	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	999820	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	765164	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999820	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	765164	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999820	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	860940	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	860940	Si	1A
11/02/2009	ENALAPRIL MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	860940	Si	1A
11/02/2009	FALCOL sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENAC 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	686014	No	1A
11/02/2009	FALCOL sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENAC 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	686006	No	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 100 mg capsulas	LICONSA, 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	611343	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 100 mg capsulas	LICONSA, 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	845628	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg CÁPSULAS	LICONSA, 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	611350	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg CÁPSULAS	LICONSA, 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	845792	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg CÁPSULAS	LICONSA, 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	845784	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 200 mg capsulas	LICONSA, 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	612713	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 200 mg capsulas	LICONSA, 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	845917	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 50 mg Cápsulas	LICONSA, 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	611335	Si	1A
11/02/2009	FLUCONAZOL CUVE 50 mg Cápsulas	LICONSA, 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	844134	Si	1A
11/02/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg CÁPSULAS	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	771675	Si	1A
11/02/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg CÁPSULAS	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	771683	Si	1A
11/02/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg CÁPSULAS	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	618207	Si	1A
11/02/2009	LOSARTAN PENZA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	656343	Si	1A
11/02/2009	LOSARTAN PENZA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	656344	Si	1A
11/02/2009	LOSARTAN PENZA 25 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	656342	No	1A
11/02/2009	LOSARTAN PENZA INICIO 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	656341	Si	1A
11/02/2009	LUASE 50 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	702209	No	1B
11/02/2009	LUASE 50 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	609602	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	METFORMINA SANDOZ 850 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	METFORMINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	658665	Si	1B
11/02/2009	MIRTAZAPINA TARBIS 15 mg comprimidos bucodispersables	TARBIS FARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660211	Si	1A
11/02/2009	MIRTAZAPINA TARBIS 15 mg comprimidos bucodispersables	TARBIS FARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662329	Si	1A
11/02/2009	MIRTAZAPINA TARBIS 30 mg comprimidos bucodispersables	TARBIS FARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660212	Si	1A
11/02/2009	MIRTAZAPINA TARBIS 30 mg comprimidos bucodispersables	TARBIS FARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662335	Si	1A
11/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653038	Si	1A
11/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600425	Si	1A
11/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600424	Si	1A
11/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653037	Si	1A
11/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	600424	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATIN A SODICA	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	653037	Si	1A
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 150 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Modificación del Nombre del Medicamento	615625	Si	1B
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 150 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Modificación del Nombre del Medicamento	894253	Si	1B
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 300 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Modificación del Nombre del Medicamento	615633	Si	1B
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 300 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Modificación del Nombre del Medicamento	894469	Si	1B
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 300 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Modificación del Nombre del Medicamento	894451	Si	1B
12/02/2009	BREMON Suspension 250	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICI NA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	670729	No	1A
12/02/2009	CALMATEL Aerosol	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFE NO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	954495	No	1A
12/02/2009	DASTOSIN 20 mg capsulas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	DIMEMORFANO FOSFATO	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	930677	No	1B
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 50 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	840231	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 50 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	610436	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 100 mg Cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	840249	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 100 mg Cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	610782	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 150 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	840306	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 150 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	840314	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 150 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	610816	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 200 mg Cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	840421	Si	1A
12/02/2009	FLUCONAZOL BEXAL 200 mg Cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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	610931	Si	1A
12/02/2009	SOLIAN 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMISULPRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	880658	No	1A
12/02/2009	SOLIAN 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMISULPRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	880666	No	1A
12/02/2009	SUGIRAN	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ALPROSTADIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	825950	No	1A
12/02/2009	SUGIRAN	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ALPROSTADIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834705	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	SUGIRAN	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ALPROSTADIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	621607	No	1A
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661296	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661297	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661299	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661300	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661292	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661293	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661294	Si	1B
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661295	Si	1B
12/02/2009	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	979443	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	979443	No	1A
12/02/2009	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	979443	No	1A
12/02/2009	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	979443	No	1A
12/02/2009	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	979443	No	1B
12/02/2009	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	999886	No	1A
12/02/2009	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999886	No	1A
12/02/2009	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	999886	No	1B
12/02/2009	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999886	No	1A
12/02/2009	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999886	No	1A
13/02/2009	BENEFLUR 10 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FLUDARABINA FOSFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	783076	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	BENEFLUR 50 mg polvo para solución inyectable o perfusión	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FLUDARABINA FOSFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	687616	No	1A
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669416	Si	1B
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	612317	Si	1B
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669424	Si	1B
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	612952	Si	1B
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669390	Si	1B
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669408	Si	1B
13/02/2009	BREMON 500 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	670745	No	1A
13/02/2009	BREMON 500 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	757153	No	1A
13/02/2009	BREMON 500 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	648980	No	1A
13/02/2009	BREMON Suspension 125	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643601	No	1A
13/02/2009	BREMON Suspension 125	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	670711	No	1A
13/02/2009	CARVEDILOL ALMUS 25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661945	Si	1B
13/02/2009	CARVEDILOL ALMUS 25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del Nombre del Medicamento	602834	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	CARVEDILOL ALMUS 6,25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CARVEDILOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661944	Si	1B
13/02/2009	CITALOPRAM APHAR 10 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	820233	No	1A
13/02/2009	CITALOPRAM APHAR 20 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	821173	Si	1A
13/02/2009	CITALOPRAM APHAR 20 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	820241	Si	1A
13/02/2009	CITALOPRAM APHAR 30 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	821181	Si	1A
13/02/2009	CITALOPRAM APHAR 40 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMU RO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	821538	Si	1A
13/02/2009	DOXAZOSINA NEO TEVA 4 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661006	Si	1A
13/02/2009	DOXAZOSINA NEO TEVA 4 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602978	Si	1A
13/02/2009	DOXAZOSINA NEO TEVA 8 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661003	Si	1A
13/02/2009	DOXAZOSINA NEO TEVA 8 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602976	Si	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	726570	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	742197	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	742932	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	735506	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	742940	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	746677	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	736058	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	738856	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	742841	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	747030	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660441	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660442	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660443	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660444	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660445	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660446	No	1B
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	726570	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	742197	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	742932	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	735506	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	742940	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	746677	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	736058	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	738856	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	742841	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	747030	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660441	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660442	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660443	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660444	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660445	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho plastico precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660446	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	674523	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	674291	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	674598	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	674614	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	674119	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	673848	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	674283	No	1A
13/02/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en via	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	673954	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 15 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659940	Si	1B
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 15 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659937	Si	1B
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659939	Si	1B
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660097	Si	1B
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 45 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659936	Si	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804724	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804732	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	600145	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804724	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804732	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	600145	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	804724	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	804732	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	600145	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	804724	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	804732	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	600145	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	804740	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	804757	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	600180	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804740	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804757	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	600180	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	804740	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	804757	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600180	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804740	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804757	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	600180	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804955	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804997	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	600150	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804955	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	804997	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	600150	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	804955	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	804997	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, 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	600150	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	804955	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	804997	No	1B
13/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600150	No	1B
13/02/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650126	Si	1A
13/02/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650125	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	ACOMICIL 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660633	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602801	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 200 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660634	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 200 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602802	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660631	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602799	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660632	Si	1B
16/02/2009	ACOMICIL 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602945	Si	1B
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669390	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669408	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669390	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669408	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669390	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669408	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669390	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669408	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669390	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669408	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669390	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669408	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT 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	612952	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT 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	669390	Si	1A
16/02/2009	BISOPROLOL SÁNDOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT 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	669408	Si	1A
16/02/2009	FAMOTIDINA NORMON 20 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	817916	Si	1B
16/02/2009	FAMOTIDINA NORMON 20 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	FAMOTIDINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	604439	Si	1B
16/02/2009	IBUPROFENO PENSA 600 mg granulado efervescente	PENSA PHARMA, S.A.U.	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	654733	Si	1A
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652393	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652394	No	1A
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652395	No	1A
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652398	No	1A
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652399	No	1A
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652400	No	1A
16/02/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER gas para inhalacion en recipiente criogenico fijo	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652401	No	1A
16/02/2009	PANTOPRAZOL TECNIGEN 20 mg comprimidos gastrorresistentes	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662003	Si	1B
16/02/2009	PANTOPRAZOL TECNIGEN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662004	Si	1B
16/02/2009	PANTOPRAZOL TECNIGEN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662230	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, 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	748749	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, 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	749762	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, 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	658413	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	748749	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	749762	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	658413	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	748749	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	749762	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	658413	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	748749	Si	1B
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	749762	Si	1B
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	658413	Si	1B
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	748749	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	749762	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA BEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL 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	658413	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754929	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754986	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	731208	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	622183	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	754929	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	754986	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	731208	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	622183	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754929	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754986	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	731208	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	622183	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754929	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754986	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	731208	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	622183	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754929	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	754986	Si	1A
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	731208	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	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	622183	Si	1A
16/02/2009	PROTÓXIDO DE NITRÓGENO MEDICINAL MESSER, gas para inhalación en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	PROTOXIDO DE NITROGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653516	No	1A
16/02/2009	PROTÓXIDO DE NITRÓGENO MEDICINAL MESSER, gas para inhalación en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	PROTOXIDO DE NITROGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653517	No	1A
16/02/2009	PROTÓXIDO DE NITRÓGENO MEDICINAL MESSER, gas para inhalación en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	PROTOXIDO DE NITROGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653518	No	1A
16/02/2009	PROTÓXIDO DE NITRÓGENO MEDICINAL MESSER, gas para inhalación en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	PROTOXIDO DE NITROGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653521	No	1A
16/02/2009	PROTÓXIDO DE NITRÓGENO MEDICINAL MESSER, gas para inhalación en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	PROTOXIDO DE NITROGENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653522	No	1A
16/02/2009	PROVOCHOLINE 100 mg polvo para inhalación	LABORATORIOS DIATER, S.A.	METACOLINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659872	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	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	874578	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	SERETIDE 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	874578	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	874578	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	874578	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	874578	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	874578	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	874586	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	600192	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	874586	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	600192	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	874586	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	600192	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	874586	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	600192	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	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	874586	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	600192	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	874586	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600192	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	874354	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	600190	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	874354	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	600190	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	874354	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600190	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	874354	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	600190	No	1B
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	874354	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTATO	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	600190	No	1A
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	874354	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	SERETIDE 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	600190	No	1A
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661802	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661803	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661804	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661805	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661797	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661798	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661799	Si	1B
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661800	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	VENORUGEL 20 mg/g gel	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TROXERUTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	845610	No	1B
17/02/2009	ANASTROZOL KERN PHARMA 1 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ANASTROZOL	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	660049	Si	1B
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669424	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT 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	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT 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	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT 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	669424	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669424	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669424	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669424	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669424	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669416	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	612317	Si	1A
17/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	669424	Si	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650256	No	1B
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650256	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650256	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	650256	No	1B
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650257	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650257	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	650257	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650257	No	1B
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	650257	No	1B
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650257	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	650257	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650257	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650257	No	1A
17/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	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	650257	No	1A
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	FARMALIDER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	659646	Si	1B
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	FARMALIDER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	602662	Si	1B
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	659647	Si	1B
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	602663	Si	1B
17/02/2009	FLUOXETINA EFARMES 20 mg cápsulas duras	EFARMES, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654128	Si	1B
17/02/2009	FLUOXETINA EFARMES 20 mg cápsulas duras	EFARMES, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654131	Si	1B
17/02/2009	FLUOXETINA EFARMES 20 mg cápsulas duras	EFARMES, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600524	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	FUTURAN 600 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	825711	No	1B
17/02/2009	FUTURAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	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	825711	No	1B
17/02/2009	FUTURAN 600 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	825711	No	1A
17/02/2009	FUTURAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	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	825711	No	1B
17/02/2009	FUTURAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	825711	No	1A
17/02/2009	ISIS 10 mg/g crema	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656474	Si	1B
17/02/2009	ISIS 250 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	654653	Si	1B
17/02/2009	ISIS 250 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	654654	Si	1B
17/02/2009	LOVASTATINA MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	856393	Si	1A
17/02/2009	LOVASTATINA MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	856393	Si	1B
17/02/2009	LOVASTATINA MYLAN 40 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	856385	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	LOVASTATINA MYLAN 40 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	856385	Si	1A
17/02/2009	QUDIX 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661685	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661687	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661688	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661689	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661683	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661684	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661690	Si	1B
17/02/2009	QUDIX 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661691	Si	1B
17/02/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETO RFANO HIDROBROMU RO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650104	No	1B
17/02/2009	SERTRALINA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999816	Si	1A
17/02/2009	SERTRALINA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603019	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	SERTRALINA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	999816	Si	1B
17/02/2009	SERTRALINA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	603019	Si	1B
17/02/2009	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	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	660878	No	1A
17/02/2009	VASONASE 20 mg grageas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	960336	No	1B
17/02/2009	VASONASE 20 mg grageas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	972901	No	1B
18/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 125 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	650256	No	1A
18/02/2009	CLARITROMICINA SANDOZ 250 mg/5ml granulado para suspensión oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CLARITROMICINA	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	650257	No	1A
18/02/2009	DOBUPAL 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	686410	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	686410	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	DOBUPAL 50 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	686402	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL 50 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	686402	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL 75 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	686394	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL 75 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	686394	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL Retard 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	741231	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL Retard 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	741231	No	1B
18/02/2009	DOBUPAL Retard 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	741116	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	DOBUPAL Retard 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	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	741116	No	1B
18/02/2009	INALADUO 25/125 microgramos, suspensión para inhalación en envase a presión	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	909820	No	1B
18/02/2009	INALADUO 25/125 microgramos, suspensión para inhalación en envase a presión	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	909820	No	1B
18/02/2009	INALADUO 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	911610	No	1B
18/02/2009	INALADUO 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	911610	No	1B
18/02/2009	INALADUO 25/50 microgramos, Suspensión para inhalación en envase a presión	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	906842	No	1B
18/02/2009	INALADUO 25/50 microgramos, Suspensión para inhalación en envase a presión	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	906842	No	1B
18/02/2009	QUINAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	801035	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	QUINAPRIL MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	801035	Si	1A
18/02/2009	QUINAPRIL MYLAN 40 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	800458	Si	1B
18/02/2009	QUINAPRIL MYLAN 40 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	800458	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653044	No	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653045	No	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	653044	No	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	653045	No	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 1 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	650717	Si	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 1 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	650718	Si	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 1 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650717	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 1 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650718	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 2 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	653046	Si	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 2 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	653047	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 2 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653046	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 2 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653047	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 3 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650719	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 3 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650720	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 3 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	650719	Si	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 3 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	650720	Si	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653050	No	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653051	No	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	653050	No	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 4 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	653051	No	1B
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 6 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650723	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 6 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650724	Si	1A
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 6 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	650723	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	RISPERIDONA MYLAN 6 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	650724	Si	1B
18/02/2009	SERTRALINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	999817	Si	1B
18/02/2009	SERTRALINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	603241	Si	1B
18/02/2009	SERTRALINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999817	Si	1A
18/02/2009	SERTRALINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603241	Si	1A
18/02/2009	Sertralina Tarbis 100 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	819359	Si	1B
18/02/2009	Sertralina Tarbis 100 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	647503	Si	1B
18/02/2009	Sertralina TARBIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	819367	Si	1B
18/02/2009	Sertralina TARBIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	647511	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	726059	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	726125	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601567	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601583	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	726059	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	726125	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601567	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 200 mg / 5 ml polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601583	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	726141	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601617	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	726141	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601617	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	725929	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601476	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	725929	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601476	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	725937	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601542	Si	1B
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	725937	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	AZITROMICINA TARBIS 500 mg polvo para suspensión oral en frasco	TARBIS FARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	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	601542	Si	1B
19/02/2009	LACIPIL 2 mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LACIDIPINO	Sustitución de un excipiente por otro comparable	806661	No	1B
19/02/2009	LACIPIL 4 mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LACIDIPINO	Sustitución de un excipiente por otro comparable	806836	No	1B
19/02/2009	ZITROMAX 500 mg polvo para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	767475	No	1B
19/02/2009	ZYVOXID 100 mg/5 ml granulado para suspensión oral	PFIZER, S.A.	LINEZOLID	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	897371	No	1B
19/02/2009	ZYVOXID 100 mg/5 ml granulado para suspensión oral	PFIZER, S.A.	LINEZOLID	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	897371	No	1B
20/02/2009	ADENOCOR 6 mg/2 ml solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	691527	No	1B
20/02/2009	BIALFER 90 mg + 1 mg comprimidos recubiertos con película	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	HIERRO SULFATO DESECADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659291	No	1A
20/02/2009	BIALFER 90 mg + 1 mg comprimidos recubiertos con película	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	HIERRO SULFATO DESECADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659293	No	1A
20/02/2009	BIALFER 90 mg + 1 mg comprimidos recubiertos con película	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659291	No	1A
20/02/2009	BIALFER 90 mg + 1 mg comprimidos recubiertos con película	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659293	No	1A
20/02/2009	BIALFOLI 5 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659322	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	BIALFOLI 5 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659323	No	1A
20/02/2009	BIALFOLI 5 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659321	No	1A
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	850115	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	985259	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	969022	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	826941	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	985267	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	622936	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	642611	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	622928	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	642603	No	1B
20/02/2009	FISIOLOGICO 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	623017	No	1B
20/02/2009	GABAPENTINA COMBIX 600 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	742171	Si	1B
20/02/2009	GABAPENTINA COMBIX 600 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	624072	Si	1B
20/02/2009	GABAPENTINA COMBIX 800 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	742189	Si	1B
20/02/2009	GABAPENTINA COMBIX 800 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	638825	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	656835	No	1B
20/02/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	656835	No	1B
20/02/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	656835	No	1A
20/02/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	656835	No	1A
20/02/2009	HUMULINA REGULAR PEN 100 UI/ml, solución inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	656793	No	1A
20/02/2009	HUMULINA REGULAR PEN 100 UI/ml, solución inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	656793	No	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	652788	No	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	652789	No	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	600377	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659761	No	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659762	No	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659028	Si	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659030	Si	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659042	Si	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659759	No	1B
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659760	No	1B
20/02/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660004	No	1A
20/02/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	660004	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, 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	660004	No	1A
20/02/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA 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	660004	No	1A
20/02/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660004	No	1B
20/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	918318	No	1B
20/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	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	918318	No	1B
20/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	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	918318	No	1B
20/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	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	918318	No	1B
20/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	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	918318	No	1B
23/02/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL ALTER 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652833	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661032	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	602982	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661034	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	602983	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661035	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	602984	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661031	Si	1A
23/02/2009	ATORVASTATINA NOSTRUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	NOSTRUM FARMA, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	602981	Si	1A
23/02/2009	BIFOAL SEMANAL 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652994	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/02/2009	Elontril 150 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Modificación del Código ATC	658760	No	1A
23/02/2009	Elontril 300 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORUR O	Modificación del Código ATC	658761	No	1A
23/02/2009	ENALAPRIL PENZA 20 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	645846	Si	1A
23/02/2009	ENALAPRIL PENZA 20 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854968	Si	1A
23/02/2009	ENALAPRIL PENZA 5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	645838	Si	1A
23/02/2009	ENALAPRIL PENZA 5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854752	Si	1A
23/02/2009	ENALAPRIL PENZA 5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854950	Si	1A
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 100 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	853887	Si	1B
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 100 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	635359	Si	1B
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 50 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	895763	Si	1B
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 50 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	612622	Si	1B
23/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	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)	918318	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	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	918318	No	1A
24/02/2009	GABAPENTINA KERN PHARMA 800 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	741348	Si	1B
24/02/2009	GABAPENTINA KERN PHARMA 800 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	617175	Si	1B
24/02/2009	LANSOPRAZOL SALVAT 15 MG cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	873562	Si	1B
24/02/2009	LANSOPRAZOL SALVAT 30 mg cápsulas gastrorreristentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	854174	Si	1B
24/02/2009	VELOCEF FORTE cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CEFRADINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	845461	No	1B
24/02/2009	ZYRTEC 1 mg/ml solución oral	UCB PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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	692905	No	1B
24/02/2009	ZYRTEC 1 mg/ml solución oral	UCB PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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	692897	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/02/2009	ZYRTEC 10 mg comprimidos recubiertos con película	UCB PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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	665695	No	1B
24/02/2009	ZYRTEC 10 mg/ml Gotas orales en solución	UCB PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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	665703	No	1B
25/02/2009	ACETILCISTEINA KERN PHARMA 200 mg comprimidos efervescentes	KERN PHARMA, S.L.	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656453	Si	1A
25/02/2009	ACETILCISTEINA KERN PHARMA 600 mg comprimidos efervescentes	KERN PHARMA, S.L.	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656456	Si	1A
25/02/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL CINFA 70 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659719	Si	1A
25/02/2009	AFLOYAN 15 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	651960	No	1B
25/02/2009	AFLOYAN 15 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	651961	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	AFLOYAN 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, 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	651962	No	1B
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750778	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	604140	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750877	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750778	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	604140	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750877	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750505	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750588	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	604132	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750505	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	750588	Si	1A
25/02/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	604132	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 250 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	999772	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 250 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	999773	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 250 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	603274	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 500 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	999774	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 500 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	999775	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 500 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	635292	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 750 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	999776	Si	1A
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 750 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	659993	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	CIPROFLOXACINO TEVA 750 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	611301	Si	1A
25/02/2009	COLISTIMETATO DE SODIO GES 1 MUI polvo para solución inyectable/para inhalación por nebulizador	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	COLISTINA MESILATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	838185	No	1A
25/02/2009	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	666255	No	1A
25/02/2009	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	648196	No	1A
25/02/2009	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CODEINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	666255	No	1A
25/02/2009	DOLGESIC CODEINA comprimidos	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CODEINA FOSFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	648196	No	1A
25/02/2009	DOLGESIC 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	625947	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	DOLGESIC 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	790964	No	1A
25/02/2009	DULCOENEMA ADULTOS 5,4 ml solución rectal	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	GLICEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654491	No	1A
25/02/2009	DULCOENEMA NIÑOS 1,8 ml solución rectal	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	GLICEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654707	No	1A
25/02/2009	ENALAPRIL DAVUR 10 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	666503	No	1A
25/02/2009	ENALAPRIL DAVUR 10 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669457	No	1A
25/02/2009	ENALAPRIL DAVUR 10 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	631663	No	1A
25/02/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 20 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	739987	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 20 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	610170	Si	1A
25/02/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	708933	Si	1A
25/02/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	708941	Si	1A
25/02/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	617886	Si	1A
25/02/2009	FLUOXETINA CANTABRIA 20 mg cápsulas duras	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	749804	Si	1A
25/02/2009	FLUOXETINA CANTABRIA 20 mg cápsulas duras	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750331	Si	1A
25/02/2009	FLUOXETINA CANTABRIA 20 mg cápsulas duras	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	874552	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	FLUOXETINA CANTABRIA 20 mg cápsulas duras	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	603696	Si	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	649616	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	669630	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	649608	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	669648	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	649616	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	669630	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	649608	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	669648	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GELATINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	649616	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GELATINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	669630	No	1A
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GELATINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	649608	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	GELAFUNDINA SOLUCION	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GELATINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	669648	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	755819	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	755827	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	755819	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	755827	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	755819	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	755827	No	1A
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	755819	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	KOFRON 500 comprimidos	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	755827	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	760660	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	762005	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	760660	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	762005	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	760660	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	762005	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	760660	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	762005	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	760660	No	1A
25/02/2009	KOFRON SOBRES 500	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	762005	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	642991	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652453	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	756809	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	642991	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652453	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	756809	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	642991	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652453	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	756809	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	642991	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652453	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	756809	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	642991	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652453	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	756809	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	642991	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652453	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 125	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	756809	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 250	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	688127	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 250	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	688127	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 250	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	688127	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 250	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	688127	No	1A
25/02/2009	KOFRON SUSPENSION 250	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	688127	No	1A
25/02/2009	KOFRON UNIDIA	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	916601	No	1A
25/02/2009	KOFRON UNIDIA	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830604	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	KOFRON UNIDIA	GUIDOTTI FARMA, S.L.	CLARITROMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	676395	No	1A
25/02/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	794396	No	1B
25/02/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	794396	No	1B
25/02/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	769620	No	1B
25/02/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	769620	No	1B
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	916791	No	1B
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	705061	No	1B
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	705467	No	1B
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	916791	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	705061	No	1B
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	705467	No	1B
25/02/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	916924	No	1B
25/02/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	916924	No	1B
25/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	770941	No	1B
25/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	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	728964	No	1B
25/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	770941	No	1B
25/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	728964	No	1B
25/02/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	819607	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	820225	Si	1B
25/02/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	819912	Si	1B
25/02/2009	LANSOPRAZOL MABO 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	650779	Si	1B
25/02/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	650837	Si	1B
25/02/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	650778	Si	1B
25/02/2009	LINCOCIN 600 mg inyectable	PFIZER, S.A.	LINCOMICINA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	608513	No	1A
25/02/2009	LINCOCIN 600 mg inyectable	PFIZER, S.A.	LINCOMICINA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	693853	No	1A
25/02/2009	MENADERM NEOMICINA POMADA	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETAS ONA DIPROPIONAT O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654962	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	MENADERM NEOMICINA POMADA	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETAS ONA DIPROPIONAT O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785147	No	1A
25/02/2009	MENADERM NEOMICINA POMADA	LABORATORIOS MENARINI S.A	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654962	No	1A
25/02/2009	MENADERM NEOMICINA POMADA	LABORATORIOS MENARINI S.A	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785147	No	1A
25/02/2009	OFLOXACINO COMBIX 200 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	OFLOXACINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	736975	Si	1A
25/02/2009	OFLOXACINO COMBIX 200 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	OFLOXACINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	737460	Si	1A
25/02/2009	OFLOXACINO RANBAXY 200 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	OFLOXACINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	852723	Si	1A
25/02/2009	OFLOXACINO RANBAXY 200 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	OFLOXACINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	852798	Si	1A
25/02/2009	ORUDIS 50 mg cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	799254	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	ORUDIS 50 mg cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	639815	No	1A
25/02/2009	ORUDIS 100 mg solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	953661	No	1A
25/02/2009	ORUDIS 100 mg solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	619981	No	1A
25/02/2009	PRAVASTATINA STADA 10 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	875492	Si	1A
25/02/2009	PRAVASTATINA STADA 20 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	875641	Si	1A
25/02/2009	PRAVASTATINA STADA 40 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	875781	Si	1A
25/02/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	979047	No	1A
25/02/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	979039	No	1A
25/02/2009	RISPERDAL 1 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	692129	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	RISPERDAL 1 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	692137	No	1B
25/02/2009	SALAZOPYRINA 500 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	SULFASALAZINA	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	820308	No	1A
25/02/2009	SALAZOPYRINA 500 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	SULFASALAZINA	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	820308	No	1A
25/02/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691212	No	1A
25/02/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691220	No	1A
25/02/2009	SUGIRAN	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ALPROSTADIL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	825950	No	1A
25/02/2009	SUGIRAN	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ALPROSTADIL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	834705	No	1A
25/02/2009	SUGIRAN	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ALPROSTADIL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621607	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692533	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692525	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692533	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692525	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692533	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692525	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692533	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	692525	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADI OL	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	692533	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADI OL	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	692525	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADI OL	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	692533	No	1A
25/02/2009	TRIGYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADI OL	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	692525	No	1A
25/02/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658831	No	1A
25/02/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ERITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	879262	No	1A
25/02/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658831	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	ZINERYT	ASTELLAS PHARMA, S.A.	ZINC ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	879262	No	1A
25/02/2009	ZITROMAX 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	781583	No	1B
25/02/2009	ZITROMAX 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	721514	No	1B
25/02/2009	ZITROMAX 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	693770	No	1B
25/02/2009	ZITROMAX 250 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	781591	No	1B
25/02/2009	ZITROMAX 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	676635	No	1B
25/02/2009	ZITROMAX 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	649327	No	1B
26/02/2009	ARAFAXINA RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656049	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	ARAFAXINA RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656048	Si	1B
26/02/2009	BILINA Colirio	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	LEVOCABASTINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	682120	No	1A
26/02/2009	CANADIOL 10 mg/ml solución oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664219	No	1A
26/02/2009	DALPARAN 10 mg comprimidos recubiertos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	778290	No	1A
26/02/2009	DALPARAN 10 mg comprimidos recubiertos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	642322	No	1A
26/02/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	933424	No	1A
26/02/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	603010	No	1A
26/02/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	933424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	603010	No	1A
26/02/2009	EFFERALGAN 600, supositorios	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	703611	No	1A
26/02/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693572	No	1A
26/02/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	755298	No	1A
26/02/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693572	No	1A
26/02/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARAT O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	755298	No	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 10 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	666453	No	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 10 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669432	No	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 10 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619346	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669440	No	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	666461	No	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619338	No	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 20 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	850735	Si	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 20 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618173	Si	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	850651	Si	1A
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	850727	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	ENALAPRIL BELMAC 5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618280	Si	1A
26/02/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804328	No	1A
26/02/2009	GOXIL 500 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	672584	No	1B
26/02/2009	LIDALTRIN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	883439	No	1A
26/02/2009	LIDALTRIN 40 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	668814	No	1A
26/02/2009	LIDALTRIN 5 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	883330	No	1A
26/02/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973560	No	1A
26/02/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973560	No	1A
26/02/2009	MAYESTA 20 mg cápsulas blandas	BAMA GEVE, S.L.	ISOTRETINOINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660467	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	ORUDIS 100 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	682195	No	1A
26/02/2009	ORUDIS 50 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	734459	No	1A
26/02/2009	ORUDIS gel	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	992958	No	1A
26/02/2009	ORUDIS retard 200 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFEN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971093	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692129	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692137	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692129	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	RISPERDAL 1 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692137	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 MG/ ML SOLUCIÓN ORAL	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659755	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 MG/ ML SOLUCIÓN ORAL	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659813	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 MG/ ML SOLUCIÓN ORAL	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659755	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL 1 MG/ ML SOLUCIÓN ORAL	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659813	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 1 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	749614	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 1 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	749606	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 2 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	749929	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 2 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	749960	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 3 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	652151	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 3 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	652152	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 4 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	652147	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL FLAS 4 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	652148	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL, 3 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692152	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	RISPERDAL, 3 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692145	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL, 3 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	692152	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL, 3 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	692145	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL, 3 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692152	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL, 3 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692145	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL, 6 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836148	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL, 6 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836122	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	RISPERDAL, 6 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	836148	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL, 6 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	836122	No	1B
26/02/2009	RISPERDAL, 6 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836148	No	1A
26/02/2009	RISPERDAL, 6 mg comprimidos recubiertos con película	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836122	No	1A
26/02/2009	TRIMETAZIDINA RIMAFAR 20 mg comprimidos recubiertos	RIMAFAR, S.L.	TRIMETAZIDINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	832436	Si	1A
26/02/2009	ZENAVAN Gel	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	ETOFENAMATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	756866	No	1A
26/02/2009	ZITROMAX 1000 mg polvo para suspensión oral en sobre	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA	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)	699793	No	1B
26/02/2009	ZITROMAX 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	781633	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	ZITROMAX 500 mg polvo para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	767475	No	1B
26/02/2009	ZITROMAX 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA	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)	699785	No	1B
27/02/2009	ACUOLENS solución	ALCON CUSI, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	675256	No	1A
27/02/2009	ACUOLENS solución	ALCON CUSI, S.A.	HIPROMELOSA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	675256	No	1A
27/02/2009	AERO-RED gotas orales	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	SIMETICONA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	701912	No	1A
27/02/2009	AERO-RED gotas orales	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	SIMETICONA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	701904	No	1A
27/02/2009	BELOKEN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	609222	No	1A
27/02/2009	BELOKEN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	952044	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	BELOKEN RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL SUCCINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672154	No	1A
27/02/2009	BELOKEN RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL SUCCINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672147	No	1A
27/02/2009	FLUORO-URACIL 50mg/ml solución inyectable	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	FLUOROURACILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	615898	No	1A
27/02/2009	FLUORO-URACIL 50mg/ml solución inyectable	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	FLUOROURACILO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	689406	No	1A
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 600 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	742213	Si	1B
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 600 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	609727	Si	1B
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 800 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	742296	Si	1B
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 800 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	623801	Si	1B
27/02/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	946582	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	MOTILIMUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	946590	No	1A
27/02/2009	MOTILIMUM 30 mg supositorios niños	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	946624	No	1A
27/02/2009	MOTILIMUM 60 mg supositorios adultos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	946616	No	1A
27/02/2009	PRAVASTATINA ACOST 10 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	739358	Si	1A
27/02/2009	PRAVASTATINA ACOST 20 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	738740	Si	1A
27/02/2009	PRAVASTATINA ACOST 40 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	738963	Si	1A
27/02/2009	PRAVASTATINA BEXAL 10 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	PRAVASTATINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	751334	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	PRAVASTATINA BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	PRAVASTATIN A SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	751461	Si	1A
27/02/2009	PRAVASTATINA BEXAL 40 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	PRAVASTATIN A SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	751362	Si	1A
27/02/2009	PROSTAGLANDINA E2 PFIZER 0,5 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	DINOPROSTON 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)	964320	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ALCANFOR	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ALCANFOR	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A
27/02/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	759498	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	RISPERDAL 1 MG/ ML SOLUCIÓN ORAL	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	659755	No	1B
27/02/2009	RISPERDAL 1 MG/ ML SOLUCIÓN ORAL	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	659813	No	1B
27/02/2009	RISPERDAL FLAS 0,5 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	749580	No	1B
27/02/2009	RISPERDAL FLAS 0,5 mg comprimidos bucodispersables	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	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	749598	No	1B
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	658988	Si	1B
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	658990	Si	1B
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 3 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	658991	Si	1B
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 3 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	658992	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 6 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	658993	Si	1B
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 6 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Modificación del Nombre del Medicamento	658994	Si	1B
27/02/2009	RISPERIDONA TEVA 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS MILO, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660330	Si	1A
27/02/2009	RISPERIDONA TEVA 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS MILO, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660331	Si	1A
27/02/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	716837	Si	1B
27/02/2009	VANCOMICINA HOSPIRA 1 g polvo para solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	VANCOMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	764910	Si	1A
27/02/2009	VANCOMICINA HOSPIRA 500 mg polvo para solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	VANCOMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	764878	Si	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	BREA HULLA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	786921	No	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	BREA HULLA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	786996	No	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	BREA HULLA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	787002	No	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	BREA HULLA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	786780	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	ZINC PIRITIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	786921	No	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	ZINC PIRITIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	786996	No	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	ZINC PIRITIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	787002	No	1A
27/02/2009	ZINCATION plus	ISDIN, S.A.	ZINC PIRITIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	786780	No	1A