

Fecha de elaboración del informe: 6 de agosto de 2009

### VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN JULIO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	AMLODIPINO VIR 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	660983	Si	1A
01/07/2009	AMLODIPINO VIR 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	602969	Si	1A
01/07/2009	AMLODIPINO VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	660982	Si	1A
01/07/2009	AMLODIPINO VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	602968	Si	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618439	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	856757	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618439	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	856757	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618439	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	856757	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	618439	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	856757	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618447	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	856765	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618447	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	856765	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	618447	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	856765	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618447	No	1A
01/07/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	856765	No	1A
01/07/2009	GLIADEL 7,7 mg implante	MGI PHARMA LTD..	CARMUSTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	817072	No	1A
01/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	779322	No	1A
01/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	748954	No	1A
01/07/2009	RANITIDINA RANBAXY 150 mg	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	755074	Si	1A
01/07/2009	RANITIDINA RANBAXY 150 mg	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	781286	Si	1A
01/07/2009	RANITIDINA RANBAXY 300 mg, comprimidos	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	781401	Si	1A
01/07/2009	RANITIDINA RANBAXY 300 mg, comprimidos	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	781310	Si	1A
01/07/2009	SIMVASTATINA MABO 10 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662881	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	SIMVASTATINA MABO 10 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	603115	Si	1B
01/07/2009	SIMVASTATINA MABO 20 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662883	Si	1B
01/07/2009	SIMVASTATINA MABO 20 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	603116	Si	1B
01/07/2009	SIMVASTATINA MABO 40 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662884	Si	1B
01/07/2009	SIMVASTATINA MABO 40 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	603117	Si	1B
01/07/2009	ZABART 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	661216	Si	1A
01/07/2009	ZABART 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	603008	Si	1A
01/07/2009	ZABART 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	661214	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	ZABART 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	603007	Si	1A
02/07/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693572	No	1A
02/07/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693572	No	1A
02/07/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	755298	No	1A
02/07/2009	EMCORETIC 10	MERCK KGAA	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	755298	No	1A
02/07/2009	ENALAPRIL LASA 20 mg comprimidos	FAES FARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653153	Si	1B
02/07/2009	ENALAPRIL LASA 20 mg comprimidos	FAES FARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600188	Si	1B
02/07/2009	FLUIDASA cápsulas	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIRAMINA ACEFILINATO	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	947531	No	1B
02/07/2009	FLUIDASA gotas	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIFILINA	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	990887	No	1B
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873711	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873604	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873703	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	873711	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	873604	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	873703	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	873711	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	873604	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	873703	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	873604	No	1B
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	873703	No	1B
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	873711	No	1B
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873711	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873604	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873703	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	873711	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	873604	No	1A
02/07/2009	LECIMAR 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	FLUOXETINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	873703	No	1A
02/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	623678	Si	1A
02/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908418	Si	1A
02/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908400	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	623660	Si	1A
02/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908244	Si	1A
02/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908251	Si	1A
02/07/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855783	No	1A
02/07/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	856096	No	1A
02/07/2009	NIQUITIN 21 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	856146	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	NIQUITIN 21 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	856237	No	1A
02/07/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855676	No	1A
02/07/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855767	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA 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	651505	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA 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	651554	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA 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	651638	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651679	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651950	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651968	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652099	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652107	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652487	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA 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	652511	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA 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	652529	No	1A
02/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA 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	652537	No	1A
02/07/2009	PULMOTEC TM crisol de grafito para la preparación de Tecnegas para la inhalación	VITAMEDICA EUROPE LIMITED	CARBONO-99M TC (AEROSOL)	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	890004	No	1A
02/07/2009	PULMOTEC TM crisol de grafito para la preparación de Tecnegas para la inhalación	VITAMEDICA EUROPE LIMITED	CARBONO-99M TC (AEROSOL)	Modificación del procedimiento de aprobación 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	890004	No	1A
02/07/2009	SALBUTAMOL CLICKHALER polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	864967	No	1A
02/07/2009	SALBUTAMOL CLICKHALER polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	864967	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	645390	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909549	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909606	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	645390	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909549	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909606	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	645390	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909549	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909606	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	645390	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909549	No	1B
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	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	909606	No	1B
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	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	753699	No	1A
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	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	753699	No	1A
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	753699	No	1A
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	753699	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	753699	No	1A
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	753699	No	1A
02/07/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	753699	No	1A
03/07/2009	ACETATO DE CIPROTERONA ETINILESTRADIOL DAVUR 2 mg/35 mcg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROTERONA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658686	Si	1A
03/07/2009	ACETATO DE CIPROTERONA ETINILESTRADIOL DAVUR 2 mg/35 mcg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ETINILESTRADIO L	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658686	Si	1A
03/07/2009	AEROFLAT	ROTTAPHARM, S.L.	METOCLOPRAMI DA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656692	No	1A
03/07/2009	AEROFLAT	ROTTAPHARM, S.L.	DIMETICONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656692	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	AMLODIPINO EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	661385	Si	1A
03/07/2009	AMLODIPINO EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658403	Si	1A
03/07/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	636423	Si	1B
03/07/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	705574	Si	1B
03/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	629261	Si	1B
03/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	702118	Si	1B
03/07/2009	AZITROMICINA RATIOPHARM 500 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	628149	Si	1B
03/07/2009	AZITROMICINA RATIOPHARM 500 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653270	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	AZITROMICINA UR 500 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	726331	Si	1B
03/07/2009	AZITROMICINA UR 500 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	601666	Si	1B
03/07/2009	BAYCIP 100 mg/ml gránulos y disolvente para suspensión oral.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824037	No	1A
03/07/2009	CECLOR 250 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	687129	No	1A
03/07/2009	CECLOR 250 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	687111	No	1A
03/07/2009	CECLOR 500 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	687087	No	1A
03/07/2009	CECLOR 500 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	637272	No	1A
03/07/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	794396	No	1B
03/07/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	769620	No	1B
03/07/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	916791	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	705061	No	1B
03/07/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	705467	No	1B
03/07/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	916924	No	1B
03/07/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	770941	No	1B
03/07/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables/masticables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	728964	No	1B
03/07/2009	LAMISIL solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	831438	No	1A
03/07/2009	LAMISIL solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	831438	No	1A
03/07/2009	LAMISIL solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	831438	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	LAMISIL spray	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	831446	No	1A
03/07/2009	LAMISIL spray	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	831446	No	1A
03/07/2009	LAMISIL spray	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	831446	No	1A
03/07/2009	NESFARE	ROTTAPHARM, S.L.	CENTELLA ASIATICA EXTO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653147	No	1A
03/07/2009	NESFARE	ROTTAPHARM, S.L.	FRAMICETINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653147	No	1A
03/07/2009	NESFARE	ROTTAPHARM, S.L.	TRIAMCINOLON A ACETONIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653147	No	1A
03/07/2009	RONAME 2 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	838672	No	1B
03/07/2009	RONAME 2 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	838615	No	1B
03/07/2009	RONAME 2 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838672	No	1B
03/07/2009	RONAME 2 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838615	No	1B
03/07/2009	RONAME 2 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838672	No	1B
03/07/2009	RONAME 2 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838615	No	1B
03/07/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	838094	No	1B
03/07/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	838110	No	1B
03/07/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838094	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838110	No	1B
03/07/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838094	No	1B
03/07/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	838110	No	1B
03/07/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	643650	No	1B
03/07/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	799916	No	1B
06/07/2009	FLUOXETINA COMBIX 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	FLUOXETINA	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	706796	Si	1B
06/07/2009	FLUOXETINA COMBIX 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	FLUOXETINA	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	706804	Si	1B
06/07/2009	FLUOXETINA COMBIX 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	FLUOXETINA	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	757526	Si	1B
06/07/2009	FLUOXETINA COMBIX 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	FLUOXETINA	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	606608	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	ITNOGEN 2% gel	PROSTRAKAN LIMITED	TESTOSTERON A	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	658270	No	1A
06/07/2009	ITNOGEN 2% gel	PROSTRAKAN LIMITED	TESTOSTERON A	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	658271	No	1A
06/07/2009	ITNOGEN 2% gel	PROSTRAKAN LIMITED	TESTOSTERON A	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	658272	No	1A
06/07/2009	ITNOGEN 2% gel	PROSTRAKAN LIMITED	TESTOSTERON A	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	658270	No	1A
06/07/2009	ITNOGEN 2% gel	PROSTRAKAN LIMITED	TESTOSTERON A	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	658271	No	1A
06/07/2009	ITNOGEN 2% gel	PROSTRAKAN LIMITED	TESTOSTERON A	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	658272	No	1A
06/07/2009	MOTIVAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	767566	No	1B
06/07/2009	MOTIVAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	767574	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	MOTIVAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	858936	No	1B
06/07/2009	OXALIPLATINO MYLAN 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661023	Si	1A
06/07/2009	OXALIPLATINO MYLAN 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661024	Si	1A
06/07/2009	OXALIPLATINO MYLAN 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	661023	Si	1B
06/07/2009	OXALIPLATINO MYLAN 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	661024	Si	1B
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	881649	No	1A
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	881300	No	1A
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	873463	No	1A
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	647255	No	1A
06/07/2009	PEPTICUM 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778274	No	1A
06/07/2009	PEPTICUM 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778282	No	1A
06/07/2009	PIROFOSFATO DE SODIO TECHNESCAN 12 mg equipo de reactivos para preparación radiofarmacéutica	COVIDIEN SPAIN, S.L.	SODIO PIROFOSFATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661622	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 1 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660771	Si	1B
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 1 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660773	Si	1B
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 1 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660772	Si	1B
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 1 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660774	Si	1B
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 2 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660775	Si	1B
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 2 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660777	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 2 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660776	Si	1B
06/07/2009	RISPERIDONA APHAR 2 mg comprimidos bucodispersables	REDDY PHARMA IBERIA, 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	660778	Si	1B
06/07/2009	TAGULCER 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	881664	No	1A
06/07/2009	TAGULCER 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	881672	No	1A
07/07/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANTAL RATIOPHARM 70 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	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	652061	Si	1A
07/07/2009	BRAINAL 0,2 mg/ml solución para perfusión	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	641985	No	1A
07/07/2009	BRAINAL 0,2 mg/ml solución para perfusión	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	989962	No	1A
07/07/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	996199	No	1A
07/07/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	996181	No	1A
07/07/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	641829	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	BROMURO DE IPRATROPIO ALDO-UNION 250 mcg/ml solución para nebulización	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653830	No	1A
07/07/2009	BROMURO DE IPRATROPIO ALDO-UNION 250 mcg/ml solución para nebulización	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600499	No	1A
07/07/2009	BROMURO DE IPRATROPIO ALDO-UNION 250 mcg/ml solución para nebulización	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653831	No	1A
07/07/2009	BROMURO DE IPRATROPIO ALDO-UNION 250 mcg/ml solución para nebulización	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600500	No	1A
07/07/2009	CETIRIZINA VEGAL 1 mg/ml solución oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654189	Si	1A
07/07/2009	CETIRIZINA VEGAL 1 mg/ml solución oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654188	Si	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA 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	654365	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654366	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654367	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654370	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654365	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654366	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654367	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654370	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA 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	654365	No	1B
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA 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	654366	No	1B
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA 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	654367	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA 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	654370	No	1B
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654365	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654366	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654367	No	1A
07/07/2009	EPIRUBICINA MAYNE 2 mg/ml solución inyectable	MAYNE PHARMA PLC	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	654370	No	1A
07/07/2009	FUNGICARE 250 mg comprimidos	MEDIMPEX FRANCE SA	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	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	652805	No	1B
07/07/2009	FUNGICARE 250 mg comprimidos	MEDIMPEX FRANCE SA	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	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	652806	No	1B
07/07/2009	FUNGICARE 250 mg comprimidos	MEDIMPEX FRANCE SA	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652805	No	1B
07/07/2009	FUNGICARE 250 mg comprimidos	MEDIMPEX FRANCE SA	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652806	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GABAMERCK 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	874065	No	1A
07/07/2009	GARPON	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652832	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824631	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824631	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830539	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830547	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	824649	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672485	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	672477	No	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653475	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653474	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653375	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653374	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653542	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653545	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653481	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653480	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653546	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA ACOST 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	653547	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652201	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652202	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	652201	Si	1B
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	652202	Si	1B
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	652183	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	652184	Si	1B
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652183	Si	1A
07/07/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652184	Si	1A
07/07/2009	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659414	No	1B
07/07/2009	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659414	No	1B
07/07/2009	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659415	No	1B
07/07/2009	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659415	No	1B
07/07/2009	INYESPRIN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILA TO LISINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	772988	No	1A
07/07/2009	INYESPRIN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILA TO LISINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	772970	No	1A
07/07/2009	INYESPRIN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILA TO LISINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	601104	No	1A
07/07/2009	INYESPRIN ORAL FORTE	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILA TO LISINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	772947	No	1A
07/07/2009	INYESPRIN ORAL FORTE	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILA TO LISINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	772939	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	LOSFERRON comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	GLUCONATO HIERRO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	873448	No	1A
07/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	871079	No	1A
07/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	MISOPROSTOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	871079	No	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 20 mg cápsulas	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	781237	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 20 mg cápsulas	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	786947	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 20 mg cápsulas	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	792523	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL TEVA 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659736	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL TEVA 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659737	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	OMEPRAZOL TEVA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	602682	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL TEVA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659738	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL TEVA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659739	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL TEVA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	602683	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL UNIVERSAL FARMA 20 mg capsulas	UNIVERSAL FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	775072	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL UNIVERSAL FARMA 20 mg capsulas	UNIVERSAL FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	781211	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	OMEPRAZOL UNIVERSAL FARMA 20 mg capsulas	UNIVERSAL FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	778894	Si	1A
07/07/2009	OMEPRAZOL UNIVERSAL FARMA 20 mg capsulas	UNIVERSAL FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	601054	Si	1A
07/07/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652244	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656871	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652246	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	652247	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	652250	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	652251	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652247	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652250	No	1A
07/07/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652251	No	1A
07/07/2009	PANTOPRAZOL DEPRONAL 40 mg comprimidos gastrorresistentes	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	660067	Si	1B
07/07/2009	PANTOPRAZOL DEPRONAL 40 mg comprimidos gastrorresistentes	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	660069	Si	1B
07/07/2009	PANTOPRAZOL DEPRONAL 40 mg comprimidos gastrorresistentes	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	602715	Si	1B
07/07/2009	PANTOPRAZOL DEPRONAL 40 mg comprimidos gastrorresistentes	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660067	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	PANTOPRAZOL DEPRONAL 40 mg comprimidos gastroresistentes	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660069	Si	1A
07/07/2009	PANTOPRAZOL DEPRONAL 40 mg comprimidos gastroresistentes	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602715	Si	1A
07/07/2009	PRAVADUAL 40/81 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652440	No	1B
07/07/2009	PRAVADUAL 40/81 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652440	No	1B
07/07/2009	PROPOFOL LIPOMED 10 mg/ ml FRESENIUS emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652525	No	1B
07/07/2009	PROPOFOL LIPOMED 10 mg/ ml FRESENIUS emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652526	No	1B
07/07/2009	PROPOFOL LIPOMED 10 mg/ ml FRESENIUS emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652527	No	1B
07/07/2009	PROPOFOL LIPOMED 10 mg/ ml FRESENIUS emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652528	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	PROPOFOL LIPOMED 20 mg/ml FRESENIUS emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652657	No	1B
07/07/2009	PROPOFOL LIPOMED 20 mg/ml FRESENIUS emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600514	No	1B
07/07/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654057	No	1A
07/07/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654058	No	1A
07/07/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654059	No	1A
07/07/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654060	No	1A
08/07/2009	ACETENSIL 20 mg comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	849646	No	1A
08/07/2009	ACETENSIL 5 mg comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	849299	No	1A
08/07/2009	ACETENSIL PLUS comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	688077	No	1A
08/07/2009	ACETENSIL PLUS comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	688077	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659906	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659906	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659906	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659906	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659906	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659906	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659906	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659906	No	1A
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659906	No	1A
08/07/2009	BICALUTAMIDA TEMPERBEX 50 mg comprimidos recubiertos con película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659535	Si	1B
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658657	Si	1A
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658657	Si	1A
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658654	Si	1A
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658654	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658655	Si	1A
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658655	Si	1A
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658656	Si	1A
08/07/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658656	Si	1A
08/07/2009	FLUDARABINA TEVA 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión o inyección	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUDARABINA 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	659469	Si	1A
08/07/2009	FLUDARABINA TEVA 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión o inyección	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUDARABINA FOSFATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659469	Si	1B
08/07/2009	FLUDARABINA TEVA 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión o inyección	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUDARABINA FOSFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	659469	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	656198	Si	1B
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	656201	Si	1B
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	600725	Si	1B
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	656198	Si	1B
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	656201	Si	1B
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	600725	Si	1B
08/07/2009	GABAPENTINA UXA 300 mg cápsulas duras	UXA FARMA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	656431	Si	1B
08/07/2009	GABAPENTINA UXA 400 mg cápsulas duras	UXA FARMA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	656432	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	GLIZOLAN 50 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	DIACEREINA	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	749184	No	1B
08/07/2009	GLIZOLAN 50 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	DIACEREINA	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	749192	No	1B
08/07/2009	LYMETEL 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	746602	No	1A
08/07/2009	LYMETEL 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	746610	No	1A
08/07/2009	LYMETEL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	862409	No	1A
08/07/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	654592	Si	1A
08/07/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	654593	Si	1A
08/07/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654592	Si	1A
08/07/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654593	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	654592	Si	1A
08/07/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	654593	Si	1A
08/07/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	894758	No	1B
08/07/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	808519	No	1B
08/07/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	653062	No	1B
08/07/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	692236	No	1B
08/07/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	692228	No	1B
08/07/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	692210	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	PRAVASTATINA APHAR 10 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659428	Si	1B
08/07/2009	PRAVASTATINA APHAR 20 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659429	Si	1B
08/07/2009	PRAVASTATINA APHAR 40 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659427	Si	1B
08/07/2009	SYNALAR espuma	ASTELLAS PHARMA, S.A.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	831057	No	1B
08/07/2009	SYNALAR espuma	ASTELLAS PHARMA, S.A.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	992032	No	1B
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	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)	760884	No	1A
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	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)	650184	No	1A
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	760884	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	650184	No	1B
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	760884	No	1B
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	650184	No	1B
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	760884	No	1A
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650184	No	1A
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	760884	No	1A
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650184	No	1A
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	760884	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650184	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	823674	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652008	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642751	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA inyectable	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642736	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA inyectable	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	822171	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA solución	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665364	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA supositorios	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	823666	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA supositorios	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	832972	No	1A
09/07/2009	ADOLONTA supositorios	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642744	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658981	Si	1A
09/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602542	Si	1A
09/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658980	Si	1A
09/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602541	Si	1A
09/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	701771	Si	1B
09/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	629253	Si	1B
09/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	701771	Si	1B
09/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	629253	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	BICALUTAMIDA RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658869	Si	1A
09/07/2009	BICALUTAMIDA RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658869	Si	1A
09/07/2009	BICALUTAMIDA RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658869	Si	1A
09/07/2009	BICALUTAMIDA RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658869	Si	1A
09/07/2009	BICALUTAMIDA RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658869	Si	1A
09/07/2009	BICALUTAMIDA RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658869	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	CANADIOL cápsulas	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	644609	No	1A
09/07/2009	CANADIOL cápsulas	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	915801	No	1A
09/07/2009	CANADIOL cápsulas	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	915819	No	1A
09/07/2009	COSMOFER 50 mg/ml solución para perfusión e inyección	PHARMACOSMOS A/S	COMPLEJO HIERRO DEXTRAN	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	658111	No	1A
09/07/2009	GLUCOMED 625 mg comprimidos	NAVAMEDIC ASA	GLUCOSAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658958	No	1B
09/07/2009	GRAZAX 75000 SQ-T liofilizado oral	ALK ABELLO A/S	PHLEUM PRATENSE EXTRACTO DE POLEN	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658358	No	1A
09/07/2009	LIBRADIN 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	666743	No	1A
09/07/2009	LIBRADIN 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	736751	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	LIBRADIN 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665992	No	1A
09/07/2009	LIBRADIN 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	706036	No	1A
09/07/2009	MEGAMILBEDOCE	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROXOCOBAL AMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	784652	No	1A
09/07/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658330	Si	1A
09/07/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658329	Si	1A
09/07/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660494	Si	1A
09/07/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658330	Si	1A
09/07/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658329	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660494	Si	1A
09/07/2009	PACLITAXEL MYLAN 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PACLITAXEL	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	659137	Si	1A
09/07/2009	PACLITAXEL MYLAN 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PACLITAXEL	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	659138	Si	1A
09/07/2009	PACLITAXEL MYLAN 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PACLITAXEL	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	659139	Si	1A
09/07/2009	SUMATRIPTAN UR 100 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658822	Si	1B
09/07/2009	SUMATRIPTAN UR 50 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658821	Si	1B
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665604	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	797092	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600262	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665596	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	797449	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600270	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600288	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	665588	No	1A
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	798173	No	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602542	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658981	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658981	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602542	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658980	Si	1A
10/07/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	602541	Si	1A
10/07/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651553	No	1A
10/07/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651553	No	1A
10/07/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651555	No	1A
10/07/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651555	No	1A
10/07/2009	BICALUTAMIDA PHARMAGENUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	BICALUTAMIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	659189	Si	1A
10/07/2009	BIODRAMINA SOLUCIÓN ORAL INFANTIL	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	DIMENHIDRINAT O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	740308	No	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 15 mg/3 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	783803	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 15 mg/3 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	619304	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/5 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	783357	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/5 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	619296	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	775163	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	615385	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	602478	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	658535	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	658536	Si	1B
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	602479	Si	1B
10/07/2009	NOBLIGAN RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658678	No	1A
10/07/2009	NOBLIGAN RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658679	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	NOBLIGAN RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602499	No	1A
10/07/2009	OMEPRAZOL PHARMAGENUS 20 mg Cápsulas	PHARMAGENUS, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	818260	Si	1B
10/07/2009	OMEPRAZOL PHARMAGENUS 20 mg Cápsulas	PHARMAGENUS, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	818369	Si	1B
10/07/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659215	Si	1A
10/07/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	602563	Si	1A
10/07/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	602564	Si	1A
10/07/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659215	Si	1A
10/07/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602563	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo y disolvente para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602564	Si	1A
10/07/2009	OXALIPLATINO TEVA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OXALIPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659903	Si	1A
10/07/2009	OXALIPLATINO TEVA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OXALIPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659971	Si	1A
10/07/2009	OXALIPLATINO TEVA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OXALIPLATINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	659972	Si	1A
10/07/2009	REGULON comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	DESOGESTREL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653823	No	1A
10/07/2009	REGULON comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653823	No	1A
10/07/2009	REGULON comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	DESOGESTREL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653826	No	1A
10/07/2009	REGULON comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653826	No	1A
13/07/2009	AGNOLYT capsulas	ROTTAPHARM, S.L.	AGNUS CASTUS EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659553	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	AGNOLYT capsulas	ROTTAPHARM, S.L.	AGNUS CASTUS EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659554	No	1A
13/07/2009	AGNOLYT capsulas	ROTTAPHARM, S.L.	AGNUS CASTUS EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659555	No	1A
13/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	701771	Si	1B
13/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	629253	Si	1B
13/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	704908	Si	1B
13/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	631978	Si	1B
13/07/2009	CAPTOPRIL BENEL 100 mg comprimidos	FARMALIDER, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre del Medicamento	652619	Si	1B
13/07/2009	CAPTOPRIL BENEL 25 mg comprimidos	FARMALIDER, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre del Medicamento	652618	Si	1B
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	654563	Si	1B
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	600633	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	654565	Si	1B
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	600637	Si	1B
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 2 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	654564	Si	1B
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 2 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	600634	Si	1B
13/07/2009	DENUTRAXAN 10 mg/ml Emulsión cutanea	ISDIN, S.A.	PRAMOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	909242	No	1B
13/07/2009	DISGREN 300 mg capsulas	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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	944694	No	1A
13/07/2009	DISGREN 300 mg capsulas	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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	631739	No	1A
13/07/2009	DISGREN 300 mg capsulas	J. URIACH AND CIA., S.A.	TRIFLUSAL	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	955229	No	1A
13/07/2009	ECHINACIN MADAUS Comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA PURPUREA JUGO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652121	No	1A
13/07/2009	ECHINACIN MADAUS Comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA PURPUREA JUGO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652122	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	ECHINACIN MADAUS solucion oral acuosa	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA PURPUREA JUGO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652145	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656120	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656121	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656120	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656121	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656123	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656122	No	1A
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656123	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656122	No	1A
13/07/2009	IBUPROFENO FARLINE 400 mg comprimidos bucodispersables	FARLINE COMERCIALIZADOR A DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	651428	No	1B
13/07/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg comprimidos masticables	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	661102	No	1B
13/07/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg comprimidos masticables	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	661102	No	1B
13/07/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg suspension oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	984062	No	1B
13/07/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg suspension oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	984062	No	1B
13/07/2009	MABOGASTROL polvo	MERCK S.L.	MAGNESIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	782862	No	1A
13/07/2009	MABOGASTROL polvo	MERCK S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	782862	No	1A
13/07/2009	MABOGASTROL polvo	MERCK S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	782862	No	1A
13/07/2009	MABOGASTROL polvo	MERCK S.L.	MAGNESIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	782870	No	1A
13/07/2009	MABOGASTROL polvo	MERCK S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	782870	No	1A
13/07/2009	MABOGASTROL polvo	MERCK S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	782870	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	MYCOSPOR 10 mg/g champú	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	BIFONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	652610	No	1B
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	945535	No	1B
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	945493	No	1B
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	945436	No	1B
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	945535	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	945493	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	945436	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	945535	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	945493	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	945436	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	945535	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	945493	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	945436	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	652284	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	652283	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652284	No	1B
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652283	No	1B
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652284	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652283	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652284	No	1A
13/07/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652283	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	OMEPRAZOL ANDRÓMACO 20 mg	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	916775	Si	1A
13/07/2009	OMEPRAZOL ANDRÓMACO 20 mg	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	916809	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650279	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650280	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600017	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	650279	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	650280	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	600017	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650279	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650280	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	600017	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650281	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600018	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	650281	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	600018	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650281	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	600018	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650284	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650285	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600020	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650284	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650285	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	600020	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	650284	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	650285	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	600020	Si	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	650282	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	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	600019	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650282	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600019	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650282	No	1A
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	600019	No	1A
13/07/2009	PARACETAMOL FARLINE 1 g polvo efervescente	FARLINE COMERCIALIZADOR A DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	652679	No	1B
13/07/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	832485	Si	1A
13/07/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	603225	Si	1A
13/07/2009	SYNAREL 200 microgramos, solución para pulverización nasal	PFIZER, S.A.	NAFARELINA ACETATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	696831	No	1A
13/07/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	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	642793	No	1A
13/07/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	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	936534	No	1A
13/07/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	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	642793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	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	936534	No	1A
13/07/2009	VENLAFAXINA RETARD ALTER 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	662310	Si	1A
13/07/2009	VENLAFAXINA RETARD ALTER 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	662309	Si	1A
13/07/2009	VENLAFAXINA RETARD UR 150 mg cápsulas de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	658267	Si	1B
13/07/2009	VENLAFAXINA RETARD UR 75 mg capsulas de liberacion prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	658289	Si	1B
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	650332	No	1A
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	650334	No	1A
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	656704	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	656705	No	1A
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	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	650332	No	1B
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	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	650334	No	1B
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	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	656704	No	1B
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	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	656705	No	1B
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650332	No	1A
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650334	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656704	No	1A
13/07/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656705	No	1A
13/07/2009	ZUANTRIP 0,4 mg cápsulas duras de liberación modificada	GP-PHARM, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	653886	Si	1B
14/07/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	664706	No	1A
14/07/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663260	No	1A
14/07/2009	ADALAT	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658195	No	1A
14/07/2009	ADALAT	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	603258	No	1A
14/07/2009	ADALAT OROS 30 comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643361	No	1A
14/07/2009	ADALAT OROS 30 comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	750992	No	1A
14/07/2009	ADALAT OROS 60, comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	750802	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	ADALAT OROS 60, comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643353	No	1A
14/07/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658187	No	1A
14/07/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	603340	No	1A
14/07/2009	AMLODIPINO VIR 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	660983	Si	1A
14/07/2009	AMLODIPINO VIR 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602969	Si	1A
14/07/2009	AMLODIPINO VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	660982	Si	1A
14/07/2009	AMLODIPINO VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	602968	Si	1A
14/07/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	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	795831	No	1A
14/07/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	795831	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	795831	No	1A
14/07/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	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	795831	No	1A
14/07/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	795831	No	1A
14/07/2009	COROPRES 25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	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	795831	No	1A
14/07/2009	DOLOCYL 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.L.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	981209	No	1A
14/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTO SA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660903	No	1A
14/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTO SA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660904	No	1A
14/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTO SA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660903	No	1A
14/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTO SA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660904	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTO SA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660903	No	1A
14/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTO SA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660904	No	1A
14/07/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 15 mg cápsulas gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	859215	Si	1A
14/07/2009	LOSARTÁN MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654332	Si	1A
14/07/2009	LOSARTÁN MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	600576	Si	1A
14/07/2009	LOSARTAN MYLAN 12,5 mg INICIO comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654334	Si	1A
14/07/2009	LOSARTAN MYLAN 12,5 mg INICIO comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	600579	Si	1A
14/07/2009	LOSARTAN MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654333	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	LOSARTAN MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	600577	No	1A
14/07/2009	LOSARTAN MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654331	Si	1A
14/07/2009	LOSARTAN MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	600575	Si	1A
14/07/2009	NEBINE 5 mg comprimidos	CANTABRIA PHARMA, S.L.	NEBIVOLOL HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	662760	Si	1B
14/07/2009	ONDANSETRON MADAUS 4 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O 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	651180	Si	1B
14/07/2009	ONDANSETRON MADAUS 4 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O 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	651181	Si	1B
14/07/2009	ONDANSETRON MADAUS 4 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O 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	600278	Si	1B
14/07/2009	ONDANSETRON MADAUS 8 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O 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	651173	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	ONDANSETRON MADAUS 8 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O 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	651176	Si	1B
14/07/2009	ONDANSETRON MADAUS 8 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O 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	600279	Si	1B
14/07/2009	PANTOPRAZOL ALMUS 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	656972	Si	1B
14/07/2009	PANTOPRAZOL ALMUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	656973	Si	1B
14/07/2009	PANTOPRAZOL ALMUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	656974	Si	1B
14/07/2009	PLUMAROL 50 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	808956	No	1A
14/07/2009	PLUMAROL 50 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	808949	No	1A
14/07/2009	SEDERGINE C comprimidos efervescentes	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	822288	No	1A
14/07/2009	SEDERGINE C comprimidos efervescentes	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	822288	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	SEDERGINE C comprimidos efervescentes	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	822270	No	1A
14/07/2009	SEDERGINE C comprimidos efervescentes	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	822270	No	1A
14/07/2009	ZABART 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661216	Si	1A
14/07/2009	ZABART 10 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	603008	Si	1A
14/07/2009	ZABART 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	661214	Si	1A
14/07/2009	ZABART 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	603007	Si	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662457	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662457	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602885	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602885	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	714014	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	714014	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	714048	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	714048	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603029	No	1A
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603029	No	1A
15/07/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 100 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654043	Si	1A
15/07/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 200 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654044	Si	1A
15/07/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	654045	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	629964	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	630137	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	703561	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	704247	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	629964	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	630137	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	703561	Si	1B
15/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	704247	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	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	629261	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	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	702118	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	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	629261	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	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	702118	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	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	629261	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	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	702118	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	704908	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	631978	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	704908	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA KERN PHARMA 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	KERN PHARMA, S.L.	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	631978	Si	1B
15/07/2009	AZITROMICINA WINTHROP 500 mg Granulado para suspensión oral	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado de un principio activo biológico o un excipiente biológico	764589	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 100 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654292	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 200 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654295	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654287	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654288	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654289	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 5 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	653837	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654290	Si	1B
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654291	Si	1B
16/07/2009	ANASTROZOL APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	ANASTROZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	660091	Si	1B
16/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	629964	Si	1B
16/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	630137	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	703561	Si	1B
16/07/2009	Azitromicina KERN PHARMA 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	KERN PHARMA, S.L.	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	704247	Si	1B
16/07/2009	CITALOPRAM ORTODROL 10 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	834267	No	1B
16/07/2009	CITALOPRAM ORTODROL 20 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	833822	Si	1B
16/07/2009	CITALOPRAM ORTODROL 20 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	833913	Si	1B
16/07/2009	CITALOPRAM ORTODROL 40 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	834770	Si	1B
17/07/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661504	No	1A
20/07/2009	ALQUEN 150 mg, Comprimidos efervescentes	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	692681	No	1A
20/07/2009	BAYCIP 100 mg/ml gránulos y disolvente para suspensión oral.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	824037	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	BAYCIP 100 mg/ml gránulos y disolvente para suspensión oral.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	824037	No	1A
20/07/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658179	No	1A
20/07/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	637991	No	1A
20/07/2009	BICARBONATO SÓDICO 1m GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO BICARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	692301	No	1A
20/07/2009	BICARBONATO SÓDICO 1m GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO BICARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	645705	No	1A
20/07/2009	BISOLVON MUCOLITICO INFANTIL 0,8 mg/ ml jarabe	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	BROMHEXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	662048	No	1A
20/07/2009	DIOSMINA PENZA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DIOSMINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660501	Si	1B
20/07/2009	DIOSMINA PENZA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DIOSMINA	Modificación del Nombre del Medicamento	660502	Si	1B
20/07/2009	DIOSMINA PENZA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DIOSMINA	Modificación del Nombre del Medicamento	602774	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651549	Si	1A
20/07/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 1 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651550	Si	1A
20/07/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651558	Si	1A
20/07/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 2 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651559	Si	1A
20/07/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651560	Si	1A
20/07/2009	GLIMEPIRIDA BEXALABS 4 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651561	Si	1A
20/07/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658237	No	1A
20/07/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658245	No	1A
20/07/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658229	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658211	No	1A
20/07/2009	LEMA ERN C	LABORATORIOS ERN, S.A.	SODIO PERBORATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	778878	No	1A
20/07/2009	LEMA ERN C	LABORATORIOS ERN, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	778878	No	1A
20/07/2009	NIMOTOP 0,2 mg/ml solución para perfusión	BAYER SCHERING PHARMA AG	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	641969	No	1A
20/07/2009	NIMOTOP 0,2 mg/ml solución para perfusión	BAYER SCHERING PHARMA AG	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	983759	No	1A
20/07/2009	NIMOTOP 30 mg, comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	638197	No	1A
20/07/2009	NIMOTOP 30 mg, comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658203	No	1A
20/07/2009	NIMOTOP 30 mg, comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	983734	No	1A
20/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	767756	Si	1A
20/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	767210	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	767632	Si	1A
20/07/2009	SULAR 10	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663211	No	1A
20/07/2009	SULAR 10	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	649905	No	1A
20/07/2009	SULAR 20	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	662965	No	1A
20/07/2009	SULAR 20	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	649913	No	1A
20/07/2009	SYSCOR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718130	No	1A
20/07/2009	SYSCOR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	643551	No	1A
20/07/2009	ZANTAC 10mg/ml, Inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	956771	No	1A
20/07/2009	ZANTAC 150 mg, Comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654020	No	1A
20/07/2009	ZANTAC 150 mg, Comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	873430	No	1A
20/07/2009	ZANTAC 150 mg, Comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	648246	No	1A
20/07/2009	ZANTAC 300 mg, Comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654012	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	ZANTAC 300 mg, Comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654004	No	1A
20/07/2009	ZANTAC 300 mg, Comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	648253	No	1A
20/07/2009	ZESTRIL 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	865287	No	1B
20/07/2009	ZESTRIL 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	865287	No	1A
20/07/2009	ZESTRIL 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	865287	No	1A
20/07/2009	ZESTRIL 5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	885079	No	1A
20/07/2009	ZESTRIL 5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	885079	No	1A
20/07/2009	ZESTRIL 5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	885079	No	1B
21/07/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658179	No	1A
21/07/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637991	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658179	No	1A
21/07/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	637991	No	1A
21/07/2009	BOI-K ASPARTICO comprimidos efervescentes	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	719708	No	1A
21/07/2009	BOI-K ASPARTICO comprimidos efervescentes	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	POTASIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	719708	No	1A
21/07/2009	BOI-K ASPARTICO comprimidos efervescentes	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	719708	No	1A
21/07/2009	COROPRES 6,25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	676460	No	1A
21/07/2009	COROPRES 6,25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	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	676460	No	1A
21/07/2009	COROPRES 6,25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	676460	No	1A
21/07/2009	COROPRES 6,25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	676460	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	COROPRES 6,25 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CARVEDIOL	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	676460	No	1A
21/07/2009	CUSIMOLOL 0,25%	ALCON CUSI, S.A.	TIMOLOL 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)	952929	No	1A
21/07/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658237	No	1A
21/07/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658245	No	1A
21/07/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658229	No	1A
21/07/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658211	No	1A
21/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 2 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	653836	Si	1B
21/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 2 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	653836	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	999854	Si	1B
21/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLO ROTHIAZIDA	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	999854	Si	1B
21/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	625897	Si	1B
21/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLO ROTHIAZIDA	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	625897	Si	1B
21/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	705475	Si	1B
21/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLO ROTHIAZIDA	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	705475	Si	1B
21/07/2009	MOTENS 2 mg comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	LACIDIPINO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	738583	No	1A
21/07/2009	NIMODIPINO STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	762443	Si	1A
21/07/2009	NIMODIPINO STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	607416	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	NIMODIPINO STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	787507	Si	1A
21/07/2009	NIMODIPINO STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	762443	Si	1A
21/07/2009	NIMODIPINO STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	607416	Si	1A
21/07/2009	NIMODIPINO STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	787507	Si	1A
21/07/2009	NITRENDIPINO STADA 20 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663955	Si	1A
21/07/2009	NITRENDIPINO STADA 20 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663955	Si	1A
21/07/2009	NITRENDIPINO STADA 20 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NITRENDIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	663955	Si	1A
21/07/2009	RATIODOL 20 mg/ ml suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660590	No	1B
21/07/2009	RATIODOL 20 mg/ ml suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	602788	No	1B
21/07/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	680454	No	1A
21/07/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	729525	No	1A
21/07/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	649244	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	SYSCOR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	718130	No	1A
21/07/2009	SYSCOR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643551	No	1A
21/07/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658545	Si	1A
21/07/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658544	Si	1A
21/07/2009	ZOLPIDEM PHARMAGENUS 10 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	ZOLPIDEM TARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	782771	Si	1A
21/07/2009	ZOLPIDEM PHARMAGENUS 10 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	ZOLPIDEM TARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	625343	Si	1A
21/07/2009	ZOLPIDEM PHARMAGENUS 5 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	ZOLPIDEM TARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	762740	No	1A
21/07/2009	ZOLPIDEM PHARMAGENUS 5 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	ZOLPIDEM TARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	617084	No	1A
22/07/2009	AMLODIPINO MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMLODIPINO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658481	Si	1A
22/07/2009	AMLODIPINO MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMLODIPINO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658480	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	BIOCORYL CAPSULAS	J. URIACH AND CIA., S.A.	PROCAINAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718361	No	1A
22/07/2009	BIOCORYL VIAL	J. URIACH AND CIA., S.A.	PROCAINAMIDA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718353	No	1A
22/07/2009	BOREA Sobres	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	612820	No	1A
22/07/2009	BOREA Sobres	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661496	No	1A
22/07/2009	CEMALYT	ROTTAPHARM, S.L.	CENTELLA ASIATICA EXTO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	655654	No	1A
22/07/2009	CEMALYT	ROTTAPHARM, S.L.	TRIAMCINOLON A ACETONIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	655654	No	1A
22/07/2009	DALACIN TOPICO	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	765719	No	1A
22/07/2009	DIPRIVAN 1% ampolla	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	996249	No	1A
22/07/2009	DIPRIVAN 1%, vial	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	996843	No	1A
22/07/2009	DIPRIVAN 1%, vial	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	996850	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	DYSPOORT 500 U polvo para solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	678599	No	1A
22/07/2009	DYSPOORT 500 U polvo para solución inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	678599	No	1A
22/07/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658237	No	1A
22/07/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658245	No	1A
22/07/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658229	No	1A
22/07/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658211	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 100 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	769570	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 100 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	770255	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 100 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	769570	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 100 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	770255	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 50 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	767335	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 50 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	768424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	GLUMIDA 50 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	767335	No	1A
22/07/2009	GLUMIDA 50 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	768424	No	1A
22/07/2009	HIRUDOID Forte Gel	LABORATORIO STADA, S.L.	HEPARINOIDE	Modificación del Nombre del Medicamento	988725	No	1B
22/07/2009	HIRUDOID Forte Gel	LABORATORIO STADA, S.L.	HEPARINOIDE	Modificación del Nombre del Medicamento	988717	No	1B
22/07/2009	HIRUDOID Forte Pomada	LABORATORIO STADA, S.L.	HEPARINOIDE	Modificación del Nombre del Medicamento	988709	No	1B
22/07/2009	HIRUDOID Forte Pomada	LABORATORIO STADA, S.L.	HEPARINOIDE	Modificación del Nombre del Medicamento	988691	No	1B
22/07/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	767947	Si	1A
22/07/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	768192	Si	1A
22/07/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	617548	Si	1A
22/07/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	767947	Si	1A
22/07/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	768192	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 mg capsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	617548	Si	1A
22/07/2009	MOVILAT Plus Gel	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUFENAMICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	960567	No	1B
22/07/2009	MOVILAT Plus Gel	LABORATORIO STADA, S.L.	HEPARINOIDE	Modificación del Nombre del Medicamento	960567	No	1B
22/07/2009	MOVILAT Plus Gel	LABORATORIO STADA, S.L.	SALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	960567	No	1B
22/07/2009	NICORETTE 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	702845	No	1A
22/07/2009	NICORETTE 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	975342	No	1A
22/07/2009	NICORETTE 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656457	No	1A
22/07/2009	NICORETTE 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	NICORETTE 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	979187	No	1A
22/07/2009	NICORETTE 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656460	No	1A
22/07/2009	NICORETTE MINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652271	No	1A
22/07/2009	NICORETTE MINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	695346	No	1A
22/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	767756	Si	1A
22/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	767210	Si	1A
22/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	767632	Si	1A
22/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	779322	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	779322	No	1A
22/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	748954	No	1A
22/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	748954	No	1A
22/07/2009	SOMAZINA 100 mg/ml solución oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	826008	No	1A
22/07/2009	SOMAZINA 1g solución inyectable	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	826016	No	1A
22/07/2009	SOMAZINA 1g solución inyectable	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	740969	No	1A
22/07/2009	SOMAZINA 1g solución inyectable	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	609669	No	1A
22/07/2009	SOMAZINA 500 mg solución inyectable	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	826057	No	1A
22/07/2009	SOMAZINA 500 mg solución inyectable	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	826040	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/07/2009	SOMAZINA 500 mg solución inyectable	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CITICOLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	609651	No	1A
22/07/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	685818	No	1A
22/07/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	685818	No	1A
22/07/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	685818	No	1A
22/07/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	685818	No	1A
22/07/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	936526	No	1A
22/07/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	640144	No	1A
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647172	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647172	No	1A
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684373	No	1A
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684373	No	1A
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684365	No	1A
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684365	No	1A
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647164	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	10 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647164	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684357	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684357	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647198	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de GLUCOSADA al 5%)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647198	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647180	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	647180	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684381	No	1A
23/07/2009	20 mEq POTASIO GRIFOLS (en 500 ml de SALINA FISIOLÓGICA)	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	684381	No	1A
23/07/2009	ACETILCISTEINA ACOST 200 mg polvo para solución oral	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ACETILCISTEINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653993	Si	1A
23/07/2009	ACICLOVIR MYLAN 200 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	855080	Si	1B
23/07/2009	ACICLOVIR MYLAN 800 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	856369	Si	1B
23/07/2009	AMLODIPINO PHARMASSETS 5 MG comprimidos	QUALITEC EUROPA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662299	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	AMLODIPINO PHARMASSETS 10 MG comprimidos	QUALITEC EUROPA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662300	Si	1A
23/07/2009	CICLOSPORINA MYLAN 25 mg cápsulas blandas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSIO N	Modificación del Nombre del Medicamento	658501	No	1B
23/07/2009	CICLOSPORINA MYLAN 50 mg cápsulas blandas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSIO N	Modificación del Nombre del Medicamento	658502	No	1B
23/07/2009	CICLOSPORINA MYLAN 100 mg cápsulas blandas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSIO N	Modificación del Nombre del Medicamento	658503	No	1B
23/07/2009	DIPRIVAN 1%, jeringa precargada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	685222	No	1A
23/07/2009	DIPRIVAN 1%, jeringa precargada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	685230	No	1A
23/07/2009	DIPRIVAN 2%, jeringa precargada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	714337	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	DIPRIVAN 2%, jeringa precargada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	685214	No	1A
23/07/2009	DIPRIVAN 2%, VIAL	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	685206	No	1A
23/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA UR 20/12.5 mg comprimidos	USO RACIONAL, 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)	658315	Si	1A
23/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA UR 20/12.5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658315	Si	1A
23/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	871079	No	1A
23/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	MISOPROSTOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	871079	No	1A
23/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	871079	No	1A
23/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	MISOPROSTOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	871079	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691378	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691386	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691352	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% aminoácidos, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691360	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA 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)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691295	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691311	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650993	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650996	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650997	No	1A
23/07/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	941773	No	1A
23/07/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	941773	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	800037	No	1A
23/07/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	800037	No	1A
23/07/2009	SYNAREL 200 microgramos, solución para pulverización nasal	PFIZER, S.A.	NAFARELINA ACETATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	696831	No	1A
23/07/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	955740	No	1A
23/07/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	955740	No	1A
23/07/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	955740	No	1A
23/07/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	955740	No	1A
23/07/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	955740	No	1A
23/07/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	955740	No	1A
24/07/2009	ADMON 0,2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	642165	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	ADMON 0,2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	984013	No	1A
24/07/2009	ADMON 0,2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	642165	No	1A
24/07/2009	ADMON 0,2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	984013	No	1A
24/07/2009	ADMON 30 mg, comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	638544	No	1A
24/07/2009	ADMON 30 mg, comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	657072	No	1A
24/07/2009	ADMON 30 mg, comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	983999	No	1A
24/07/2009	ADMON 30 mg, comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	638544	No	1A
24/07/2009	ADMON 30 mg, comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	657072	No	1A
24/07/2009	ADMON 30 mg, comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	983999	No	1A
24/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	990325	No	1B
24/07/2009	FOMENE Sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TETRIDAMINA 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)	656549	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	FOMENE Sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	TETRIDAMINA 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)	656550	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	EFEDRINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	967851	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	967851	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	DOXILAMINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	967851	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	967851	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	EFEDRINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963520	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963520	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	DOXILAMINA SUCCINATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963520	No	1A
24/07/2009	MEDINAIT Jarabe	LABORATORIOS VICKS S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963520	No	1A
24/07/2009	MODUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	797860	No	1A
24/07/2009	MODUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	800490	No	1A
24/07/2009	MODUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	797860	No	1A
24/07/2009	MODUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	800490	No	1A
24/07/2009	OPTALIDON supositorios	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	CAFEINA ANHIDRA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	798405	No	1A
24/07/2009	OPTALIDON supositorios	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	PROPIFENAZON A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	798405	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	PLUMAROL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	809004	No	1A
24/07/2009	PLUMAROL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	809236	No	1A
24/07/2009	PLUMAROL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	809004	No	1A
24/07/2009	PLUMAROL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	809236	No	1A
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661770	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661771	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661789	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661772	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661767	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661768	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661773	Si	1B
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661774	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	SAFLUTAN 15 microgramos/ml colirio en solución envases unidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TAFLUPROST	Modificación del Nombre del Medicamento	661476	No	1B
24/07/2009	SAFLUTAN 15 microgramos/ml colirio en solución envases unidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TAFLUPROST	Modificación del Nombre del Medicamento	661477	No	1B
24/07/2009	ZIDOVUDINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	ZIDOVUDINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	819516	Si	1A
24/07/2009	ZIDOVUDINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	ZIDOVUDINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	611442	Si	1A
27/07/2009	ASTONIN tabletas	MERCK S.L.	FLUDROCORTIS ONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999877	No	1A
27/07/2009	BOI-K	MERCK S.L.	POTASIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719716	No	1A
27/07/2009	BOI-K	MERCK S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719716	No	1A
27/07/2009	BOI-K	MERCK S.L.	POTASIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719724	No	1A
27/07/2009	BOI-K	MERCK S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719724	No	1A
27/07/2009	BOI-K ASPARTICO comprimidos efervescentes	MERCK S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719708	No	1A
27/07/2009	BOI-K ASPARTICO comprimidos efervescentes	MERCK S.L.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719708	No	1A
27/07/2009	BOI-K ASPARTICO comprimidos efervescentes	MERCK S.L.	POTASIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	719708	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	CALBION SEMANAL 70 mg comprimidos	MERCK S.L.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654597	No	1A
27/07/2009	CARDISER 300	MERCK S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656272	No	1A
27/07/2009	CARDISER RETARD 120 mg cápsulas duras	MERCK S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	686147	No	1A
27/07/2009	CARDISER RETARD 120 mg cápsulas duras	MERCK S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642967	No	1A
27/07/2009	CARDISER RETARD comprimidos	MERCK S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654814	No	1A
27/07/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653253	No	1A
27/07/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	996868	No	1A
27/07/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	640680	No	1A
27/07/2009	DENVAR 200 mg sobres	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	668475	No	1A
27/07/2009	DENVAR 400 mg cápsulas	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	690016	No	1A
27/07/2009	DENVAR 400 mg cápsulas	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	645432	No	1A
27/07/2009	DENVAR suspension	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	803494	No	1A
27/07/2009	DENVAR suspension	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	644534	No	1A
27/07/2009	DENVAR suspension	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653405	No	1A
27/07/2009	DENVAR suspension	MERCK S.L.	CEFIXIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	644542	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	EMCONCOR 10	MERCK S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650297	No	1A
27/07/2009	EMCONCOR 10	MERCK S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	978114	No	1A
27/07/2009	EMCONCOR 10	MERCK S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	637256	No	1A
27/07/2009	FINASTERIDA VIR 5 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	FINASTERIDA	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	659828	Si	1A
27/07/2009	FINASTERIDA VIR 5 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	FINASTERIDA	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	602908	Si	1A
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	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	654514	No	1B
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	654514	No	1B
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	654514	No	1A
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	654514	No	1B
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	654514	No	1B
27/07/2009	IBUPROFENO KERN PHARMA 600 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	857979	Si	1B
27/07/2009	LITACE 5 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	FINASTERIDA	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	659827	Si	1A
27/07/2009	LITACE 5 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	FINASTERIDA	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	602639	Si	1A
27/07/2009	METOTREXATO 1000 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960385	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 1000 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	639211	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 1000 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	960385	No	1B
27/07/2009	METOTREXATO 1000 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	639211	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	METOTREXATO 50 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	972117	No	1B
27/07/2009	METOTREXATO 50 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	638528	No	1B
27/07/2009	METOTREXATO 50 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	972117	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 50 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	638528	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 500 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	960393	No	1B
27/07/2009	METOTREXATO 500 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	639203	No	1B
27/07/2009	METOTREXATO 500 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960393	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 500 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	639203	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 5000 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	696336	No	1A
27/07/2009	METOTREXATO 5000 mg MYLAN solucion inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	METOTREXATO SODIO	Modificación del Nombre del Medicamento	696336	No	1B
27/07/2009	PARACETAMOL QUALIGEN 1 g comprimidos	QUALIGEN, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662013	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	PARACETAMOL QUALIGEN 1 g comprimidos	QUALIGEN, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662014	Si	1B
27/07/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 10 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	748046	Si	1A
27/07/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 10 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	603175	Si	1A
27/07/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 40 MG Comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	861740	Si	1A
27/07/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 40 MG Comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	603266	Si	1A
27/07/2009	UROGRAFIN 76 %	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	AMIDOTRIZOICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	910067	No	1A
27/07/2009	UROGRAFIN 76 %	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MEGLUMINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	910067	No	1A
27/07/2009	UROGRAFIN 76 %	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	AMIDOTRIZOICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	914614	No	1A
27/07/2009	UROGRAFIN 76 %	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MEGLUMINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	914614	No	1A
27/07/2009	UROGRAFIN 76 %	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	AMIDOTRIZOICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909846	No	1A
27/07/2009	UROGRAFIN 76 %	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MEGLUMINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	835710	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	835710	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	835736	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	835736	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	835694	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	835694	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	835702	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	835702	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	743732	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	743732	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	743740	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	743740	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	743443	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	743443	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	743450	No	1B
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	743450	No	1B
28/07/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 80 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660553	Si	1B
28/07/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 80 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602779	Si	1B
28/07/2009	IRBESARTAN MABO 150 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	IRBESARTAN	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	662340	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	IRBESARTAN MABO 300 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	IRBESARTAN	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	662341	Si	1A
28/07/2009	IRBESARTAN MABO 75 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	IRBESARTAN	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	662339	Si	1A
28/07/2009	Omic Ocas 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651013	No	1B
28/07/2009	Omic Ocas 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651013	No	1B
28/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	779322	No	1A
28/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	748954	No	1A
28/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación del Código ATC	779322	No	1A
28/07/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación del Código ATC	748954	No	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	659304	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	659305	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	602583	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659304	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659305	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602583	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 200 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	660031	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 200 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	660032	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 200 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	602710	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 200 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	660031	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 200 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	660032	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 200 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602710	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 25 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659299	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 25 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659301	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 25 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602580	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 25 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	602580	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 25 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	659299	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 25 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	659301	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659302	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659303	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602582	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	659302	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	659303	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TOPIRAMATO	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	602582	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659692	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659691	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602674	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	659692	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	659691	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	602674	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	659693	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	659694	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	602675	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659693	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659694	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602675	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	659696	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	602676	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	659695	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659696	Si	1A
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602676	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	659695	Si	1A
28/07/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660013	No	1B
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Modificación del procedimiento de aprobación 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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	809590	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Modificación del procedimiento de aprobación 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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	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	809590	No	1A
29/07/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Modificación del procedimiento de aprobación 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	809590	No	1A
29/07/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	664078	No	1B
29/07/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	600247	No	1B
29/07/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	907006	No	1B
29/07/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	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)	907006	No	1B
29/07/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	725606	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	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)	725606	No	1B
29/07/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	616128	No	1B
29/07/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	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)	616128	No	1B
29/07/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	725002	Si	1A
29/07/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	601377	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, 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)	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	833269	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	833269	Si	1B
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	833269	Si	1B
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, 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)	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	833269	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	833269	Si	1A
29/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	833269	Si	1A
29/07/2009	ESTILSONA Gotas	LABORATORIOS SONPHAR, S.L.	PREDNISOLONA ESTEAGLATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656762	No	1A
29/07/2009	INACID D.A.P. 1 mg polvo para solución inyectable	LUNDBECK PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	INDOMETACINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	972273	No	1A
29/07/2009	LORATADINA CUVE 10 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LORATADINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999824	Si	1A
29/07/2009	NOREBOX 4 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	REBOXETINA MESILATO	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	662395	No	1B
29/07/2009	NOREBOX 4 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	REBOXETINA MESILATO	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	662387	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	621219	Si	1A
29/07/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	767509	Si	1A
29/07/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	765412	Si	1A
29/07/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	767491	Si	1A
29/07/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	775510	Si	1A
29/07/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	775916	Si	1A
29/07/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	618983	Si	1A
29/07/2009	PAROXETINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	774794	Si	1A
29/07/2009	PRAVASTATINA CUVE 40 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650551	Si	1A
29/07/2009	SELEGILINA DAVUR 5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	SELEGILINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999810	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	SELEGILINA DAVUR 5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	SELEGILINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999811	Si	1A
29/07/2009	SERTRALINA CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	870360	Si	1A
29/07/2009	SERTRALINA CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	637751	Si	1A
29/07/2009	SERTRALINA CUVE 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	869784	Si	1A
29/07/2009	SERTRALINA CUVE 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	637744	Si	1A
29/07/2009	TAMSULOSINA CUVE 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656875	Si	1A
29/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 200 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	660034	Si	1A
29/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 200 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	660033	Si	1A
29/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 200 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	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	602711	Si	1A
29/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 200 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	660034	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 200 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	660033	Si	1A
29/07/2009	TOPIRAMATO SANDOZ 200 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	602711	Si	1A
29/07/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	963751	No	1A
29/07/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651583	No	1A
29/07/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653979	No	1A
29/07/2009	VALS 160 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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	726398	No	1B
29/07/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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	660013	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	VALS 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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	727388	No	1B
29/07/2009	VALS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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	652838	No	1B
29/07/2009	VALS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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	600422	No	1B
29/07/2009	VASTAT 15 mg/ml Solución oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	798512	No	1B
29/07/2009	VASTAT FLAS 15 mg Comprimidos Bucodispersables	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	770792	No	1B
29/07/2009	VASTAT FLAS 30 mg Comprimidos Bucodispersables	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	770842	No	1B
30/07/2009	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	664060	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/07/2009	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600254	No	1A
30/07/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	664078	No	1A
30/07/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600247	No	1A
30/07/2009	CEFONICID IPS 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFONICID SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	686642	Si	1A
30/07/2009	CEFONICID IPS 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFONICID SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602854	Si	1A
30/07/2009	CEFONICID IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFONICID SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603639	Si	1A
30/07/2009	CEFONICID IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFONICID SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	686667	Si	1A
30/07/2009	CEFOTAXIMA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	616854	Si	1A
30/07/2009	CEFOTAXIMA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	914663	Si	1A
30/07/2009	CEFOTAXIMA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	914630	Si	1A
30/07/2009	CEFOTAXIMA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	616755	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/07/2009	CEFOTAXIMA IPS 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	616920	Si	1A
30/07/2009	CEFOTAXIMA IPS 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	914721	Si	1A
30/07/2009	CEFUROXIMA I.P.S. 1500 mg	IPS FARMA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	620807	Si	1A
30/07/2009	CEFUROXIMA I.P.S. 1500 mg	IPS FARMA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	878231	Si	1A
30/07/2009	CEFUROXIMA IPS 750 mg	IPS FARMA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	620716	Si	1A
30/07/2009	CEFUROXIMA IPS 750 mg	IPS FARMA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	877670	Si	1A
30/07/2009	CLOXACILINA IPS 1g polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLOXACILINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	617597	Si	1A
30/07/2009	CLOXACILINA IPS 1g polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLOXACILINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	892299	Si	1A
30/07/2009	CLOXACILINA IPS 500 mg polvo y disolvente para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLOXACILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	617340	Si	1A
30/07/2009	CLOXACILINA IPS 500 mg polvo y disolvente para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLOXACILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	892281	Si	1A
30/07/2009	CRINONE 8% gel vaginal	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PROGESTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	851923	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/07/2009	CRINONE 8% gel vaginal	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PROGESTERON A	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	851907	No	1A
30/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	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	990325	No	1B
30/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	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	990325	No	1B
30/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	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	990325	No	1B
30/07/2009	MEVACOR 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOVASTATINA	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	805002	No	1B
30/07/2009	MEVACOR 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOVASTATINA	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	805002	No	1B
30/07/2009	MIDAZOLAM ANESFARMA 1 mg/ml solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	915405	No	1A
30/07/2009	MIDAZOLAM ANESFARMA 5 mg/ml solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	915421	No	1A
30/07/2009	MIDAZOLAM ANESFARMA 5 mg/ml solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	916346	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/07/2009	TASEP 1g Intravenoso	IPS FARMA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	681312	No	1A
30/07/2009	TASEP 1g Intravenoso	IPS FARMA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	630582	No	1A
30/07/2009	TASEP 500 mg intravenoso	IPS FARMA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	630590	No	1A
30/07/2009	TASEP 500 mg intravenoso	IPS FARMA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	953356	No	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO IPS 1g/200mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	626036	Si	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO IPS 1g/200mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	626036	Si	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO IPS 1g/200mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835470	Si	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO IPS 1g/200mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835470	Si	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO IPS 2 g/ 200 mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	631358	Si	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO IPS 2 g/ 200 mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	631358	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/07/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO IPS 2 g/ 200 mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	934737	Si	1A
31/07/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO IPS 2 g/ 200 mg polvo para solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	AMOXICILINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	934737	Si	1A
31/07/2009	CEFOXITINA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFOXITINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656336	Si	1A
31/07/2009	CEFOXITINA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFOXITINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600769	Si	1A
31/07/2009	CEFOXITINA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOXITINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656335	Si	1A
31/07/2009	CEFOXITINA IPS 1g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOXITINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600768	Si	1A
31/07/2009	CEFOXITINA IPS 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOXITINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656337	Si	1A
31/07/2009	CEFOXITINA IPS 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFOXITINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600770	Si	1A
31/07/2009	CEFTAZIDIMA IPS 1g polvo para solución para perfusión	IPS FARMA, S.L.	CEFTAZIDIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652988	Si	1A
31/07/2009	CEFTAZIDIMA IPS 1g polvo para solución para perfusión	IPS FARMA, S.L.	CEFTAZIDIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600414	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/07/2009	CEFTAZIDIMA IPS 2g polvo para solución para perfusión	IPS FARMA, S.L.	CEFTAZIDIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652989	No	1A
31/07/2009	CEFTAZIDIMA IPS 2g polvo para solución para perfusión	IPS FARMA, S.L.	CEFTAZIDIMA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600419	No	1A
31/07/2009	CEFTRIAXONA IPS 1 g, polvo para solución inyectable IM	IPS FARMA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651229	Si	1A
31/07/2009	CEFTRIAXONA IPS 1 g, polvo y disolvente para solución inyectable IV	IPS FARMA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651228	Si	1A
31/07/2009	CEFTRIAXONA IPS 2 g, polvo para solución para perfusión	IPS FARMA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651230	Si	1A
31/07/2009	MIDAZOLAM IPS 5 mg/ml solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	740878	Si	1A
31/07/2009	MIDAZOLAM IPS 5 mg/ml solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	616144	Si	1A
31/07/2009	ONDANSETRON IPS 4mg solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658360	Si	1A
31/07/2009	ONDANSETRON IPS 4mg solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602415	Si	1A
31/07/2009	ONDANSETRON IPS 8mg solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658361	Si	1A
31/07/2009	ONDANSETRON IPS 8mg solución inyectable	IPS FARMA, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602416	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767756	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767210	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767632	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767756	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767210	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767632	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767756	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767210	Si	1A
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	767632	Si	1A

Fecha de actualización: 14 de agosto de 2009