

Fecha de elaboración del informe: 6 de julio de 2009

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN JUNIO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	ACICLOVIR EDIGEN, 5% crema	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ACICLOVIR	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	902668	Si	1A
01/06/2009	ACICLOVIR EDIGEN, 5% crema	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ACICLOVIR	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	902650	Si	1A
01/06/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL CINFA 70 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	659719	Si	1A
01/06/2009	AERO-RED gotas orales	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	SIMETICONA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	701912	No	1A
01/06/2009	AERO-RED gotas orales	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	SIMETICONA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	701904	No	1A
01/06/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	Modificación del peso del recubrimiento de las grageas o de la cubierta de las cápsulas. Formas farmacéuticas orales de liberación inmediata	654045	Si	1A
01/06/2009	AMLODIPINO ALTER 10 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	633024	Si	1A
01/06/2009	AMLODIPINO ALTER 10 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	870691	Si	1A
01/06/2009	AMLODIPINO ALTER 5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	632190	Si	1A
01/06/2009	AMLODIPINO ALTER 5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	870337	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653929	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600512	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653929	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600512	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653930	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600513	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653930	No	1A
01/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600513	No	1A
01/06/2009	ATARAX 2 mg/ml Jarabe	UCB PHARMA, S.A.	HIDROXIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	663025	No	1A
01/06/2009	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	658097	Si	1A
01/06/2009	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	600805	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	658098	Si	1A
01/06/2009	BATRAFEN S 10 mg/g Champú	AVENTIS PHARMA, S.A.	CICLOPIROX	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	651614	No	1B
01/06/2009	BATRAFEN S 10 mg/g Champú	AVENTIS PHARMA, S.A.	CICLOPIROX	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	651615	No	1B
01/06/2009	BATRAFEN S 10 mg/g Champú	AVENTIS PHARMA, S.A.	CICLOPIROX	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	651614	No	1B
01/06/2009	BATRAFEN S 10 mg/g Champú	AVENTIS PHARMA, S.A.	CICLOPIROX	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	651615	No	1B
01/06/2009	BEMASIVE 150/20 microgramos comprimidos recubiertos con película	GYNEA LABORATORIOS, S.L.	DESOGESTREL	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	862391	No	1A
01/06/2009	BEMASIVE 150/20 microgramos comprimidos recubiertos con película	GYNEA LABORATORIOS, S.L.	DESOGESTREL	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	862730	No	1A
01/06/2009	BEMASIVE 150/20 microgramos comprimidos recubiertos con película	GYNEA LABORATORIOS, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	862391	No	1A
01/06/2009	BEMASIVE 150/20 microgramos comprimidos recubiertos con película	GYNEA LABORATORIOS, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	862730	No	1A
01/06/2009	BREMÓN I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694562	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694562	No	1A
01/06/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694562	No	1A
01/06/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	694562	No	1A
01/06/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	694562	No	1A
01/06/2009	CALBION SEMANAL 70 mg comprimidos	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	654597	No	1A
01/06/2009	CAMPRAL 333 mg comprimidos recubiertos	MERCK SANTE S.A.S.	ACAMPROSATO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	677732	No	1A
01/06/2009	CAMPRAL 333 mg comprimidos recubiertos	MERCK SANTE S.A.S.	ACAMPROSATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	677732	No	1A
01/06/2009	CAPTOPRIL TARBIS 25 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	740597	Si	1A
01/06/2009	CETRAXAL PLUS, gotas óticas en solución	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866103	No	1A
01/06/2009	CETRAXAL PLUS, gotas óticas en solución	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866103	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	DALACIN emulsión	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas líquidas	765875	No	1B
01/06/2009	DALACIN emulsión	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	765875	No	1B
01/06/2009	DALACIN emulsión	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	765875	No	1A
01/06/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	656829	No	1A
01/06/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	614511	No	1A
01/06/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	656829	No	1A
01/06/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	614511	No	1A
01/06/2009	ELORGAN 400 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANOFI AVENTIS, S.A.	PENTOXIFILINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	982116	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	ELORGAN 400 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANOFI AVENTIS, S.A.	PENTOXIFILINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	638957	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	877902	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	878272	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	650941	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	640219	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	878603	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	878629	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	650831	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	640227	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	879056	No	1A
01/06/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	775270	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	764076	No	1A
01/06/2009	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	765586	No	1A
01/06/2009	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	764076	No	1A
01/06/2009	GYNOVIN comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	765586	No	1A
01/06/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	664052	No	1A
01/06/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	664052	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	664052	No	1A
01/06/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	664052	No	1A
01/06/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	664052	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	707273	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	600536	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	707273	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	600536	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	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	707273	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	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	600536	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	707273	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	600536	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	707273	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	600536	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	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	707273	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	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	600536	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	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	707273	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	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	600536	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	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	707273	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	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	600536	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	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	841320	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	707273	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	616300	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	600536	No	1A
01/06/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	841320	No	1A
01/06/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	794396	No	1A
01/06/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	769620	No	1A
01/06/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	916791	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	705061	No	1A
01/06/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	705467	No	1A
01/06/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	916924	No	1A
01/06/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	770941	No	1A
01/06/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	728964	No	1A
01/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA 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	658176	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	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	658176	No	1B
01/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 5 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	653837	Si	1A
01/06/2009	LARGACTIL 25 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLOPRMAZIN A HIDROCLORUR O	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	777789	No	1A
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 1 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEP M	Modificación del Nombre del Medicamento	658319	Si	1B
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 1 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEP M	Modificación del Nombre del Medicamento	602399	Si	1B
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 2 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEP M	Modificación del Nombre del Medicamento	658320	Si	1B
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 2 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEP M	Modificación del Nombre del Medicamento	602400	Si	1B
01/06/2009	MELIANE comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662346	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	MELIANE comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662338	No	1A
01/06/2009	MELIANE comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662346	No	1A
01/06/2009	MELIANE comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662338	No	1A
01/06/2009	MELIANE DIARIO comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661157	No	1A
01/06/2009	MELIANE DIARIO comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661157	No	1A
01/06/2009	METFORMINA SANDOZ 850 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	METFORMINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658665	Si	1A
01/06/2009	MOMETASONA TARBIS 1mg/g solución cutánea	TARBIS FARMA, S.L.	MOMETASONA FUROATO	Modificación del Nombre del Medicamento	658269	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	MOMETASONA TARBIS 1mg/g solución cutánea	TARBIS FARMA, S.L.	MOMETASONA FUROATO	Modificación del Nombre del Medicamento	658268	No	1B
01/06/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	946582	No	1A
01/06/2009	NAROPIN POLYAMP 100 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676569	No	1B
01/06/2009	NAROPIN POLYAMP 20 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676627	No	1B
01/06/2009	NAROPIN POLYAMP 50 mg intratecal solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	874792	No	1B
01/06/2009	NAROPIN POLYAMP 75 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676585	No	1B
01/06/2009	OSTEOBION 200 UI solución para pulverización nasal	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	CALCITONINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	808964	No	1A
01/06/2009	OSTEOBION 200 UI solución para pulverización nasal	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	CALCITONINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	714691	No	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	651651	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	656860	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	652266	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	603140	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651651	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	656860	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652266	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	603140	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651651	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	656860	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652266	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603140	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	651651	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	656860	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652266	Si	1A
01/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	603140	Si	1A
01/06/2009	PRAVASTATINA TECNIGEN 40 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660948	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	RHONAL 500 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	817627	No	1A
01/06/2009	RHONAL 500 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	619916	No	1A
01/06/2009	RINOCUSI VITAMINICO pomada	SANOFI AVENTIS, S.A.	RETINOL ACETATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	818534	No	1B
01/06/2009	RINOCUSI VITAMINICO pomada	SANOFI AVENTIS, S.A.	RETINOL ACETATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	818534	No	1A
01/06/2009	SEVORANE 1 ml Líquido para inhalación del vapor	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	SEVOFLURANO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	673186	No	1A
01/06/2009	SIMVASTATINA SANDOZ 40 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	653465	Si	1B
01/06/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	972406	No	1A
01/06/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	982074	No	1A
01/06/2009	SOLGOL 80 comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	972398	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	695767	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	695775	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	605881	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	695767	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	695775	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	605881	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	606087	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	695783	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	695791	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	606087	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	695783	No	1A
01/06/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	695791	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650126	Si	1A
01/06/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650125	Si	1A
01/06/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650149	Si	1A
01/06/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650148	Si	1A
01/06/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658545	Si	1A
01/06/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658544	Si	1A
01/06/2009	TRANKIMAZIN 0,25 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	885178	No	1B
01/06/2009	TRANKIMAZIN 0,50 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	637934	No	1B
01/06/2009	TRANKIMAZIN 0,50 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	885186	No	1B
01/06/2009	TRANKIMAZIN 2 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	996231	No	1B
01/06/2009	TRANKIMAZIN 2 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	997817	No	1B
01/06/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	642793	No	1A
01/06/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	936534	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	UBISTESIN 1/100 000 solución para inyección	3M ESPE AG	EPINEFRINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711549	No	1B
01/06/2009	UBISTESIN 1/100 000 solución para inyección	3M ESPE AG	ARTICAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711549	No	1B
01/06/2009	UBISTESIN 1/200 000 solución para inyección	3M ESPE AG	EPINEFRINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711689	No	1B
01/06/2009	UBISTESIN 1/200 000 solución para inyección	3M ESPE AG	ARTICAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711689	No	1B
01/06/2009	VINZAM 1000 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	695155	No	1B
01/06/2009	VINZAM 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	693788	No	1B
01/06/2009	VINZAM 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	791624	No	1B
01/06/2009	VINZAM 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	674721	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	VINZAM 500 mg polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	783274	No	1B
01/06/2009	VINZAM 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	695148	No	1B
01/06/2009	ZINNAT 125 mg/5 ml granulado para suspensión oral en frasco	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	794859	No	1A
01/06/2009	ZINNAT 125 mg/5 ml granulado para suspensión oral en frasco	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	902106	No	1A
01/06/2009	Zolpidem DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	730879	Si	1B
01/06/2009	Zolpidem DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	614073	Si	1B
01/06/2009	Zolpidem Davur 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	730861	No	1B
01/06/2009	Zolpidem Davur 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	614644	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	999798	Si	1B
01/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	614057	Si	1B
01/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	730382	No	1B
01/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	614040	No	1B
01/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	707174	Si	1B
01/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Más de diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	606053	Si	1B
02/06/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 100 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	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	654043	Si	1A
02/06/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 200 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	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	654044	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	AMISULPRIDA EDIGEN 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	AMISULPRIDA	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	654045	Si	1A
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	PIRIDOXINA 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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ASPARTATO POTASIO	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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	CIANOCOBALAM INA	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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	INOSITOL	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	704585	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	CARNITINA 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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ACETILASPARTI CO ACIDO	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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ACETILGLUTAMI NA	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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	TIAMINA NITRATO	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	704585	No	1B
02/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ASPARTATO MAGNESIO	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	704585	No	1B
02/06/2009	BETADINE 7,5% SCRUB solución jabonosa	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	716753	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	BETADINE 4% solución jabonosa	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	875765	No	1B
02/06/2009	BETADINE 4% solución jabonosa	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	875914	No	1B
02/06/2009	BETADINE BUCAL solución	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	997452	No	1B
02/06/2009	BETADINE CHAMPU Solución jabonosa	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	997445	No	1B
02/06/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	907006	No	1B
02/06/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	725606	No	1B
02/06/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	616128	No	1B
02/06/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	ETANOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	907006	No	1B
02/06/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	ETANOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	725606	No	1B
02/06/2009	BETADINE hidroalcohólico	MEDA PHARMA S.A.U	ETANOL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	616128	No	1B
02/06/2009	BETADINE monodosis 1g solución	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	614750	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	BETADINE monodosis 1g solución	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	659847	No	1B
02/06/2009	BETADINE solución dérmica	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	997437	No	1B
02/06/2009	BETADINE solución dérmica	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	716720	No	1B
02/06/2009	BETADINE solución dérmica	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	694109	No	1B
02/06/2009	BETADINE solución dérmica	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	644625	No	1B
02/06/2009	BETADINE Solución vaginal	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	997429	No	1B
02/06/2009	BETADINE unidosis 0,5 g solución cutánea	MEDA PHARMA S.A.U	POVIDONA IODADA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	735480	No	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654280	Si	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600566	Si	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654279	Si	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600565	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654282	Si	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600568	Si	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654281	Si	1B
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600567	Si	1B
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	932137	Si	1B
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	617365	Si	1B
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 2 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA	Modificación del Nombre del Medicamento	755363	Si	1B
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 2 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA	Modificación del Nombre del Medicamento	617902	Si	1B
02/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 2 g IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del Nombre del Medicamento	980920	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 2 g IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del Nombre del Medicamento	601062	Si	1B
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 250 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACINO O HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652258	Si	1A
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 250 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACINO O HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652259	Si	1A
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 250 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACINO O HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600328	Si	1A
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 500 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACINO O HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652254	Si	1A
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 500 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACINO O HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652257	Si	1A
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 500 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACINO O HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600327	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 750 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652260	Si	1A
02/06/2009	CIPROFLOXACINO RIMAFAR 750 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600329	Si	1A
02/06/2009	CITALOPRAM APHAR 10 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	820233	No	1A
02/06/2009	CITALOPRAM APHAR 20 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	821173	Si	1A
02/06/2009	CITALOPRAM APHAR 20 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	820241	Si	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SELENITO SODIO PENTAHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SODIO FLUORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SODIO IODURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO COBRE	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO HIERRO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO MANGANESO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	AMONIO MOLIBDATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CROMO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO ZINC	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO COBALTO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	851386	No	1B
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SELENITO SODIO PENTAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SODIO FLUORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SODIO IODURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO COBRE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO HIERRO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO MANGANESO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	AMONIO MOLIBDATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CROMO 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)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO ZINC	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO COBALTO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	851386	No	1A
02/06/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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	804328	No	1B
02/06/2009	FINACEA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	812727	No	1B
02/06/2009	FINACEA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	812784	No	1B
02/06/2009	FINACEA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	812628	No	1B
02/06/2009	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	844035	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	844035	No	1A
02/06/2009	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	844035	No	1A
02/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	965012	No	1A
02/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	965012	No	1A
02/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	965012	No	1A
02/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	965012	No	1A
02/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	725473	Si	1B
02/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	613695	Si	1B
02/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	725507	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	613711	Si	1B
02/06/2009	GABAPENTINA PARKE DAVIS 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662863	Si	1B
02/06/2009	GABAPENTINA PARKE DAVIS 400 mg capsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	663109	Si	1B
02/06/2009	IBERCAL Sobres	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	707976	No	1B
02/06/2009	IBERCAL Sobres	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación de la especificación de un excipiente. Límites más estrictos de la especificación	653220	No	1B
02/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, 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	771972	Si	1A
02/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, 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	772004	Si	1A
02/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, 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	618264	Si	1A
02/06/2009	LACIMEN 2 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	LACIDIPINO	Sustitución de un excipiente por otro comparable	738575	No	1B
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	655878	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785089	No	1A
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	CLIOQUINOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	655878	No	1A
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	CLIOQUINOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785089	No	1A
02/06/2009	MENADERM NEOMICINA SOLUCION	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785154	No	1A
02/06/2009	MENADERM NEOMICINA SOLUCION	LABORATORIOS MENARINI S.A	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785154	No	1A
02/06/2009	MENADERM NEOMICINA UNGUENTOS	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654954	No	1A
02/06/2009	MENADERM NEOMICINA UNGUENTOS	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785162	No	1A
02/06/2009	MENADERM NEOMICINA UNGUENTOS	LABORATORIOS MENARINI S.A	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654954	No	1A
02/06/2009	MENADERM NEOMICINA UNGUENTOS	LABORATORIOS MENARINI S.A	NEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785162	No	1A
02/06/2009	MENADERM SIMPLE POMADA	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654988	No	1A
02/06/2009	MENADERM SIMPLE POMADA	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785105	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	MENADERM SIMPLE SOLUCION	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785113	No	1A
02/06/2009	MENADERM SOLUCION GOTAS	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	928267	No	1A
02/06/2009	MENADERM SOLUCION GOTAS	LABORATORIOS MENARINI S.A	CLIOQUINOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	928267	No	1A
02/06/2009	MOXON 0,2 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	757963	No	1A
02/06/2009	MOXON 0,2 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	759589	No	1A
02/06/2009	MOXON 0,3 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	759597	No	1A
02/06/2009	MOXON 0,3 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	759845	No	1A
02/06/2009	MOXON 0,4 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	760280	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	MOXON 0,4 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	759886	No	1A
02/06/2009	NAROPIN POLYAMP 100 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	676569	No	1A
02/06/2009	NAROPIN POLYAMP 20 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	676627	No	1A
02/06/2009	NAROPIN POLYAMP 75 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	676585	No	1A
02/06/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	654337	No	1B
02/06/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	654338	No	1B
02/06/2009	NICOTINELL REGAMINT 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	654339	No	1B
02/06/2009	NICOTINELL REGAMINT 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	654340	No	1B
02/06/2009	NIFLACTOL cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	NIFLUMICO ACIDO	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de coloración	673541	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	NUROFEN 400 mg comprimidos recubiertos	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	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	655882	No	1A
02/06/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661398	Si	1A
02/06/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661399	Si	1A
02/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	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	661649	Si	1A
02/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	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	661650	Si	1A
02/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	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	661651	Si	1A
02/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 10 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	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	659035	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	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	659040	No	1A
02/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	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	659041	No	1A
02/06/2009	RATIOALERG 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	831628	No	1A
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 20 mg comprimidos recubiertos con pelicula	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	600683	Si	1B
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 20 mg comprimidos recubiertos con pelicula	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	655900	Si	1B
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 40 mg comprimidos recubiertos con pelicula	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	655897	Si	1B
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 40 mg comprimidos recubiertos con pelicula	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	600682	Si	1B
02/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Sustitución de un excipiente por otro comparable	695767	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Sustitución de un excipiente por otro comparable	695775	No	1B
02/06/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Sustitución de un excipiente por otro comparable	605881	No	1B
02/06/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	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	650126	Si	1B
02/06/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	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	650126	Si	1B
02/06/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	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	650125	Si	1B
02/06/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	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	650125	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	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	658545	Si	1B
02/06/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	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	658544	Si	1B
02/06/2009	TYLENOL 500 mg comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	961573	No	1A
02/06/2009	TYLENOL 500 mg comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	635201	No	1A
02/06/2009	ZAVEDOS ORAL 10 mg capsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	683789	No	1A
02/06/2009	ZAVEDOS ORAL 10 mg capsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	683789	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	ZAVEDOS ORAL 25 mg Cápsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	683771	No	1A
02/06/2009	ZAVEDOS ORAL 25 mg Cápsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	683771	No	1A
02/06/2009	ZAVEDOS ORAL 5 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	683797	No	1A
02/06/2009	ZAVEDOS ORAL 5 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	683797	No	1A
02/06/2009	ZELAIKA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659164	No	1B
02/06/2009	ZELAIKA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659163	No	1B
02/06/2009	ZELAIKA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659165	No	1B
02/06/2009	Zolpidem DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	730879	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	Zolpidem DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614073	Si	1A
02/06/2009	Zolpidem DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	730879	Si	1A
02/06/2009	Zolpidem DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614073	Si	1A
02/06/2009	Zolpidem Davur 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	730861	No	1A
02/06/2009	Zolpidem Davur 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614644	No	1A
02/06/2009	Zolpidem Davur 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	730861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	Zolpidem Davur 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614644	No	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	999798	Si	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614057	Si	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	999798	Si	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614057	Si	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	730382	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614040	No	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	730382	No	1A
02/06/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	614040	No	1A
02/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	707174	Si	1A
02/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	606053	Si	1A
03/06/2009	AMLODIPINO PHARMAGENUS 10 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	707265	Si	1A
03/06/2009	AMLODIPINO PHARMAGENUS 10 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	615757	Si	1A
03/06/2009	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	999882	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	MISOPROSTOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	999882	No	1A
03/06/2009	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999882	No	1A
03/06/2009	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	MISOPROSTOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999882	No	1A
03/06/2009	BETA MICOTER	TEOFARMA, S.R.L.	BETAMETASON A DIPROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	992578	No	1B
03/06/2009	BETA MICOTER	TEOFARMA, S.R.L.	BETAMETASON A DIPROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	651497	No	1B
03/06/2009	BETA MICOTER	TEOFARMA, S.R.L.	CLOTRIMAZOL	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	992578	No	1B
03/06/2009	BETA MICOTER	TEOFARMA, S.R.L.	CLOTRIMAZOL	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	651497	No	1B
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	755546	Si	1B
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	617324	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	755546	Si	1B
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	617324	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del Nombre del Medicamento	706960	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del Nombre del Medicamento	605923	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del Nombre del Medicamento	916627	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Modificación del Nombre del Medicamento	601385	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	653589	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600455	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	653589	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	600455	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	653590	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600456	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	653588	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	600454	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	653588	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600454	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	653591	Si	1B
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600457	Si	1B
03/06/2009	CITALOPRAM APHAR 30 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	821181	Si	1A
03/06/2009	CITALOPRAM APHAR 40 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	821538	Si	1A
03/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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)	662120	No	1B
03/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	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)	662120	No	1B
03/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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)	662119	No	1B
03/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	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)	662119	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	ELIXIFILIN solución	YAMANOUCHI SPAIN, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	655563	No	1A
03/06/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	654648	No	1A
03/06/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	654649	No	1A
03/06/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	660372	No	1A
03/06/2009	FAVE DE FUCA comprimidos recubiertos	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	FUCUS VESICULOSUS EXTO SECO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661668	No	1A
03/06/2009	FAVE DE FUCA comprimidos recubiertos	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	RHAMNUS FRANGULA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661668	No	1A
03/06/2009	FAVE DE FUCA comprimidos recubiertos	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	RHAMNUS PURSHIANA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661668	No	1A
03/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	658657	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	658654	Si	1A
03/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	658655	Si	1A
03/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	658656	Si	1A
03/06/2009	FERROPROTINA 40mg granulado para solución oral	FAES FARMA, S.A.	FERRIMANITOL OVOALBUMINA	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	656823	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAMUSCULAR 1 g	LABORATORIOS ERN, S.A.	FOSFOMICINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	656726	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAMUSCULAR 1 g	LABORATORIOS ERN, S.A.	FOSFOMICINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	604736	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAMUSCULAR 1 g	LABORATORIOS ERN, S.A.	LIDOCAINA 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	656726	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAMUSCULAR 1 g	LABORATORIOS ERN, S.A.	LIDOCAINA 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	604736	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAVENOSA 1 g inyectable	LABORATORIOS ERN, S.A.	FOSFOMICINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	656725	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAVENOSA 1 g inyectable	LABORATORIOS ERN, S.A.	FOSFOMICINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	604744	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAVENOSA 1 g inyectable	LABORATORIOS ERN, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONE S INYECTABLES	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	656725	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAVENOSA 1 g inyectable	LABORATORIOS ERN, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONE S INYECTABLES	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	604744	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAVENOSA 4 g	LABORATORIOS ERN, S.A.	FOSFOMICINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	604751	No	1A
03/06/2009	FOSFOCINA INTRAVENOSA 4 g	LABORATORIOS ERN, S.A.	FOSFOMICINA SODICA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	759662	No	1A
03/06/2009	GABAPENTINA COMBIX 800 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	742189	Si	1B
03/06/2009	GABAPENTINA COMBIX 800 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	638825	Si	1B
03/06/2009	GABAPENTINA TEVA 600 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658711	Si	1B
03/06/2009	GABAPENTINA TEVA 800 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658745	Si	1B
03/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA 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	658176	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	LEVOVIST 2,5 g polvo y disolvente para suspension inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	D-GALACTOSA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	675967	No	1A
03/06/2009	LEVOVIST 2,5 g polvo y disolvente para suspension inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PALMITICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	675967	No	1A
03/06/2009	LEVOVIST 4 g polvo y disolvente para suspensión inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	D-GALACTOSA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	674697	No	1A
03/06/2009	LEVOVIST 4 g polvo y disolvente para suspensión inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PALMITICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	674697	No	1A
03/06/2009	MAALOX concentrado suspension oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	984062	No	1B
03/06/2009	MAALOX concentrado suspension oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	984062	No	1B
03/06/2009	MENADERM SIMPLE UNGUENTOS	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654970	No	1A
03/06/2009	MENADERM SIMPLE UNGUENTOS	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	785121	No	1A
03/06/2009	METFORMINA BEXAL 850 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	METFORMINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658689	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	892141	No	1A
03/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	892158	No	1A
03/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	892141	No	1A
03/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	892158	No	1A
03/06/2009	MITEN PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	812974	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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)	812974	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS 320 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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)	661468	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS 320 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	661468	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	MITEN PLUS 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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)	857953	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	857953	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS FORTE 320 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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)	661469	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS FORTE 320 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	661469	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	651239	No	1B
03/06/2009	MITEN PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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)	651239	No	1B
03/06/2009	NAROPIN POLYAMP 100 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	676569	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	NAROPIN POLYAMP 20 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	676627	No	1A
03/06/2009	NAROPIN POLYAMP 50 mg intratecal solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	874792	No	1A
03/06/2009	NAROPIN POLYAMP 75 mg solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	676585	No	1A
03/06/2009	NASOFAN 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	654514	No	1A
03/06/2009	NASOFAN 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	654514	No	1A
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715367	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715425	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715367	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715425	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715367	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715425	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715367	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715425	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715318	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715326	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715318	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715326	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715318	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715326	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715318	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	715326	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739896	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739904	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739896	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739904	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739896	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739904	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739896	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	739904	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714600	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714766	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714600	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714766	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714600	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714766	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714600	No	1B
03/06/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	714766	No	1B
03/06/2009	NORMULEN	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	871079	No	1A
03/06/2009	NORMULEN	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	MISOPROSTOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	871079	No	1A
03/06/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	941773	No	1A
03/06/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	800037	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	941773	No	1A
03/06/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	800037	No	1A
03/06/2009	OXALIPLATINO WINTHROP 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658593	Si	1A
03/06/2009	OXALIPLATINO WINTHROP 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658594	Si	1A
03/06/2009	OXALIPLATINO WINTHROP 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	658592	Si	1A
03/06/2009	PAROXETINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	651654	Si	1A
03/06/2009	PAROXETINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	651655	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	PAROXETINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652268	Si	1A
03/06/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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)	651443	No	1A
03/06/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	TRAMADOL 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)	651444	No	1A
03/06/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651443	No	1A
03/06/2009	PAZITAL 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651444	No	1A
03/06/2009	PRAVASTATINA WINTHROP 10 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652261	Si	1B
03/06/2009	PRAVASTATINA WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652265	Si	1B
03/06/2009	PRAVASTATINA WINTHROP 40 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652262	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	PRAXILENE 100 mg, Cápsulas	FAES FARMA, S.A.	NAFTIDROFURIL O OXALATO	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de coloración	937052	No	1B
03/06/2009	RECTO MENADERM	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	756247	No	1A
03/06/2009	RECTO MENADERM	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASO NA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	756239	No	1A
03/06/2009	TERAUMON 5 mg comprimidos	SMALLER, S.A.	TERAZOSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650239	No	1A
03/06/2009	TERAUMON 5 mg comprimidos	SMALLER, S.A.	TERAZOSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	606764	No	1A
03/06/2009	TRANKIMAZIN 0,75 mg/ml gotas orales en solución	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del periodo de validez del producto acabado Después de la primera apertura	934984	No	1B
03/06/2009	TRANKIMAZIN 0,75 mg/ml gotas orales en solución	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	934984	No	1A
03/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659672	No	1A
03/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659672	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659672	No	1A
03/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659672	No	1A
03/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	PSEUDOEFEDRI NA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659672	No	1A
03/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659672	No	1A
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	893701	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	895474	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	894956	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	894923	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	894915	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	894147	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	894139	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	893735	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	893719	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	893024	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	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	893370	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	893701	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	895474	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	894956	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	894923	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	894915	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	894147	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	894139	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	893735	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	893719	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	893024	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	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	893370	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893701	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	895474	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894956	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894923	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894915	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894147	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894139	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893735	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893719	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893024	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893370	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893701	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	895474	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894956	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894923	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894915	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894147	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	894139	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893735	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893719	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893024	No	1B
03/06/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	893370	No	1B
03/06/2009	ZOCOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	997171	No	1A
03/06/2009	ZOCOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	640698	No	1A
03/06/2009	ZOCOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	997189	No	1A
03/06/2009	ZOCOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	640706	No	1A
04/06/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO MYLAN 70 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	652849	Si	1A
04/06/2009	ACREL 5 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651658	No	1A
04/06/2009	ACREL 5 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651658	No	1A
04/06/2009	ACREL 75 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660929	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	ACREL 75 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660929	No	1A
04/06/2009	ACREL SEMANAL 35 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	814756	No	1A
04/06/2009	ACREL SEMANAL 35 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	814756	No	1A
04/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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	985945	No	1A
04/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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	985937	No	1A
04/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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	762906	No	1A
04/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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	662016	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 20% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	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	670604	No	1A
04/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 20% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	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	670612	No	1A
04/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 20% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	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	670620	No	1A
04/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 5% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	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	670646	No	1A
04/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 5% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	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	670638	No	1A
04/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 5% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	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	670810	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	ALCIS 100	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	676296	No	1A
04/06/2009	ALCIS 100	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	676296	No	1A
04/06/2009	ALCIS 25	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	676312	No	1A
04/06/2009	ALCIS 25	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	676312	No	1A
04/06/2009	ALCIS 50	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	676304	No	1A
04/06/2009	ALCIS 50	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	676304	No	1A
04/06/2009	ALKA-SELTZER comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	703819	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	ALKA-SELTZER comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	954974	No	1B
04/06/2009	ALKA-SELTZER comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	703819	No	1A
04/06/2009	ALKA-SELTZER comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	954974	No	1A
04/06/2009	ALKA-SELTZER comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	703819	No	1B
04/06/2009	ALKA-SELTZER comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	954974	No	1B
04/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	AMILORIDA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	704775	No	1B
04/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	AMILORIDA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	704783	No	1B
04/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	704775	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	704783	No	1B
04/06/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658982	Si	1A
04/06/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602543	Si	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	858837	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	859405	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	631432	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	858837	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	859405	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	631432	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	858837	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	859405	No	1A
04/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	631432	No	1A
04/06/2009	AZITROMICINA ALTER 500 mg granulado para suspensión oral	LABORATORIOS ALTER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	653193	Si	1A
04/06/2009	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	661733	Si	1A
04/06/2009	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	602817	Si	1A
04/06/2009	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	661734	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	602818	Si	1A
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 1500 mg IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	607267	Si	1B
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 1500 mg IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	737270	Si	1B
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	658485	Si	1B
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	602470	Si	1B
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 750 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	607036	Si	1B
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 750 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	737130	Si	1B
04/06/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	815217	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	DEFUROXIMA RATIOPHARM 500 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	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	656195	Si	1B
04/06/2009	DEFUROXIMA RATIOPHARM 500 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	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	600733	Si	1B
04/06/2009	DOLPAR 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL 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)	653890	No	1A
04/06/2009	DOLPAR 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL 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)	653891	No	1A
04/06/2009	DOLPAR 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL 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)	653893	No	1A
04/06/2009	DOLPAR 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL 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)	653892	No	1A
04/06/2009	DOLPAR 300 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL 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)	653894	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	621334	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887752	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	621334	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	887752	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	621342	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887778	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	621342	No	1A
04/06/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	887778	No	1A
04/06/2009	DUROGESIC MATRIX 25 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	662593	No	1B
04/06/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	662577	No	1B
04/06/2009	DUROGESIC MATRIX 12 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652097	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	662585	No	1B
04/06/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	848119	No	1B
04/06/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	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)	933424	No	1A
04/06/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	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)	603010	No	1A
04/06/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	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)	933424	No	1A
04/06/2009	EFFERALGAN 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	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)	603010	No	1A
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999815	Si	1A
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619015	Si	1A
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999815	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619015	Si	1A
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	999815	Si	1B
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	619015	Si	1B
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	999815	Si	1B
04/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA MYLAN 20/12,5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	619015	Si	1B
04/06/2009	FLIXONASE 400 mcg gotas nasales en suspensión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	821272	No	1A
04/06/2009	FRAGMIN 10.000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	879072	No	1A
04/06/2009	FRAGMIN 12.500 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	879080	No	1A
04/06/2009	FRAGMIN 15.000 UI/0,6 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	879098	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	FRAGMIN 18.000 UI/0,72 ml, solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	879114	No	1A
04/06/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	879056	No	1A
04/06/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	775270	No	1A
04/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	725473	Si	1B
04/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	613695	Si	1B
04/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	725507	Si	1B
04/06/2009	GABAPENTINA BEXALABS 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	613711	Si	1B
04/06/2009	GARDENAL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	FENOBARBITAL	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	761833	No	1A
04/06/2009	GEMZAR 1000 mg polvo para solución para perfusión	LILLY, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	683185	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	GEMZAR 200 mg polvo para solución inyectable	LILLY, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORUR O	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	683177	No	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	771972	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	772004	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	618264	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	771972	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	772004	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	618264	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	771972	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	772004	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	618264	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	771972	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	772004	Si	1A
04/06/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg cápsulas	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	618264	Si	1A
04/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA 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	658176	No	1B
04/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658176	No	1A
04/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA 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	658176	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA 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	658176	No	1B
04/06/2009	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASON A	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	784215	No	1B
04/06/2009	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	POLIMIXINA B SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	784215	No	1B
04/06/2009	MAXITROL, colirio	ALCON CUSI, S.A.	NEOMICINA SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	784215	No	1B
04/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887539	No	1A
04/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887547	No	1A
04/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887539	No	1A
04/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887547	No	1A
04/06/2009	Metvix 160 mg/g crema	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	AMINOLEVULINA TO METILO	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	803734	No	1B
04/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	892141	No	1B
04/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	892158	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	892141	No	1B
04/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	892158	No	1B
04/06/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	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	656415	Si	1B
04/06/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	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	656416	Si	1B
04/06/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	656415	Si	1B
04/06/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	656416	Si	1B
04/06/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	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	656415	Si	1B
04/06/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	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	656416	Si	1B
04/06/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658330	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658329	Si	1B
04/06/2009	OXALIPLATINO RATIOPHARM 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OXALIPLATINO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	660494	Si	1B
04/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	651656	Si	1A
04/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	651657	Si	1A
04/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652267	Si	1A
04/06/2009	PROLASTINA 1000 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	TALECRIS BIOTHERAPEUTICS GmbH	ALFA-1- ANTITRIPSINA IV	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	656186	No	1B
04/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	834101	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	834523	No	1A
04/06/2009	SOLU-MODERIN 1 g	PFIZER, S.A.	METILPREDNISO LONA SUCCINATO SODIO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	608554	No	1A
04/06/2009	SOLU-MODERIN 1 g	PFIZER, S.A.	METILPREDNISO LONA SUCCINATO SODIO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	882662	No	1A
04/06/2009	SOLU-MODERIN 500 mg	PFIZER, S.A.	METILPREDNISO LONA SUCCINATO SODIO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	608547	No	1A
04/06/2009	SOLU-MODERIN 500 mg	PFIZER, S.A.	METILPREDNISO LONA SUCCINATO SODIO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	882654	No	1A
04/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, 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)	645390	No	1A
04/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, 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)	909549	No	1A
04/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, 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)	909606	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	SULAR 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	663211	No	1A
04/06/2009	SULAR 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	649905	No	1A
04/06/2009	SULAR 20	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	662965	No	1A
04/06/2009	SULAR 20	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	649913	No	1A
04/06/2009	Tarka 180 mg/ 2 mg cápsulas de liberación modificada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	VERAPAMILO HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	674374	No	1B
04/06/2009	Tarka 180 mg/ 2 mg cápsulas de liberación modificada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	TRANDOLAPRIL	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	674374	No	1B
04/06/2009	TOBRADEX colirio	ALCON CUSI, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	670588	No	1B
04/06/2009	TOBRADEX colirio	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASON A	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	670588	No	1B
04/06/2009	UROLOSIN 0,4 cápsulas de liberación modificada	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	673491	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	UROLOSIN OCAS 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	651012	No	1B
04/06/2009	YENDOL granulado para suspension oral	FAES FARMA, S.A.	SALICILAMIDA	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	934877	No	1A
04/06/2009	YENDOL granulado para suspension oral	FAES FARMA, S.A.	PARACETAMOL	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	934877	No	1A
04/06/2009	YENDOL granulado para suspension oral	FAES FARMA, S.A.	CAFEINA ANHIDRA	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	934877	No	1A
04/06/2009	YENDOL granulado para suspension oral	FAES FARMA, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	934877	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659906	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659906	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659906	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659906	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659906	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659906	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659906	No	1A
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659906	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	659906	No	1A
05/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 5% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	670646	No	1A
05/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 5% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	670638	No	1A
05/06/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS al 5% solución para perfusión intravenosa	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	670810	No	1A
05/06/2009	ALERGOLIBER 10 mg comprimidos	BIOHORM, S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	800516	No	1A
05/06/2009	ALERGOLIBER 10 mg comprimidos	BIOHORM, S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	999923	No	1A
05/06/2009	ALERSOL 1 mg/ml solución oral	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, 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	652463	No	1A
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
05/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
05/06/2009	ANBINEX polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ANTITROMBINA III	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	887521	No	1A
05/06/2009	ANBINEX polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ANTITROMBINA III	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	887562	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	BELMALIP 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866046	No	1A
05/06/2009	BELMALIP 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866061	No	1A
05/06/2009	BELMALIP 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	862938	No	1A
05/06/2009	BELMALIP 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658227	No	1A
05/06/2009	BONESIL D FLAS 1500 mg/400 UI comprimidos bucodispersables	ITALFARMACO, S.A.	COLECALCIFEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658771	No	1A
05/06/2009	BONESIL D FLAS 1500 mg/400 UI comprimidos bucodispersables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658771	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	CETIRIZINA IDIFARMA 1 mg/ml Solución Oral	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654315	Si	1A
05/06/2009	CETIRIZINA IDIFARMA 1 mg/ml Solución Oral	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654316	Si	1A
05/06/2009	CIPROFLOXACINO MYLAN 250 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	808899	Si	1A
05/06/2009	CIPROFLOXACINO MYLAN 250 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	812248	Si	1A
05/06/2009	CIPROFLOXACINO MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	808881	Si	1A
05/06/2009	CIPROFLOXACINO MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	811885	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	CIPROFLOXACINO MYLAN 750mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, 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 nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	808824	Si	1A
05/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	662120	No	1B
05/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	662120	No	1B
05/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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)	662120	No	1B
05/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	662120	No	1B
05/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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)	662120	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	662120	No	1B
05/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	662119	No	1B
05/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	662119	No	1B
05/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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)	662119	No	1B
05/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	662119	No	1B
05/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	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)	662119	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	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)	662119	No	1B
05/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIASIDA DAVUR 20/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660363	Si	1A
05/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIASIDA DAVUR 20/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660363	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661001	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661002	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602975	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661001	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661002	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602975	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661019	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661020	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602935	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661019	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661020	Si	1A
05/06/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602935	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	GAMMA ANTI-D GRIFOLS 750 U.I./ml solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA ANTI-D	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650833	No	1A
05/06/2009	GAMMA ANTI-D GRIFOLS 750 U.I./ml solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA ANTI-D	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	800086	No	1A
05/06/2009	GAMMA ANTI-D GRIFOLS 750 U.I./ml solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA ANTI-D	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651073	No	1A
05/06/2009	GAMMA ANTI-TETANOS GRIFOLS 250 U.I. solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA HUMANA ANTITETANICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	929414	No	1A
05/06/2009	GAMMA ANTI-TETANOS GRIFOLS 500 U.I. solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA HUMANA ANTITETANICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	929505	No	1A
05/06/2009	GAMMAGLOBULINA HUMANA PASTEURIZADA GRIFOLS 160mg/ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBUL INA HUMANA POLIVALENTE	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653459	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	GAMMAGLOBULINA HUMANA PASTEURIZADA GRIFOLS 160mg/ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653458	No	1A
05/06/2009	IRBESARTAN DAVUR 150 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661907	Si	1B
05/06/2009	IRBESARTAN DAVUR 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661908	Si	1B
05/06/2009	IRBESARTAN DAVUR 75 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661906	Si	1B
05/06/2009	KETOCONAZOL BEXAL 2% gel	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	KETOCONAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	810416	Si	1A
05/06/2009	LOTREVE 10 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	735761	No	1A
05/06/2009	LOTREVE 10 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	917708	No	1A
05/06/2009	LOTREVE 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	790238	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	LOTREVE 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	790600	No	1A
05/06/2009	LOTREVE 5 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	789305	No	1A
05/06/2009	LOTREVE 5 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	789313	No	1A
05/06/2009	LYRINEL 10 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	715052	No	1A
05/06/2009	LYRINEL 10 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	715888	No	1A
05/06/2009	LYRINEL 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	741769	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	LYRINEL 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	744870	No	1A
05/06/2009	LYRINEL 5 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	715011	No	1A
05/06/2009	LYRINEL 5 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	715045	No	1A
05/06/2009	METRAN 0,25 g inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CEFPIROMA SULFATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	867788	No	1B
05/06/2009	METRAN 0,5 g inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CEFPIROMA SULFATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	864959	No	1B
05/06/2009	METRAN 1 g inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CEFPIROMA SULFATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	677070	No	1B
05/06/2009	METRAN 1 g infusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	CEFPIROMA SULFATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	677047	No	1B
05/06/2009	METRAN 2 g infusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	CEFPIROMA SULFATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	677054	No	1B
05/06/2009	METRAN 2 g inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CEFPIROMA SULFATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	677062	No	1B
05/06/2009	MIRTAZAPINA COMBIX 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	MIRTAZAPINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652101	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	MIRTAZAPINA UR 15 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	MIRTAZAPINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652091	Si	1A
05/06/2009	MIRTAZAPINA UR 15 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	MIRTAZAPINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652092	Si	1A
05/06/2009	MIRTAZAPINA UR 30 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	MIRTAZAPINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652102	Si	1A
05/06/2009	NATECAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652214	No	1A
05/06/2009	NATECAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718882	No	1A
05/06/2009	NATECAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652214	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	NATECAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718882	No	1A
05/06/2009	NATECAL D comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656405	No	1A
05/06/2009	NATECAL D comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	COLECALCIFEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656405	No	1A
05/06/2009	NATECAL D comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656405	No	1A
05/06/2009	NATECAL D comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	COLECALCIFEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656405	No	1A
05/06/2009	NATECAL D FLAS comprimidos bucodispersables	ITALFARMACO, S.A.	COLECALCIFEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	655997	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	NATECAL D FLAS comprimidos bucodispersables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	655997	No	1A
05/06/2009	NIULIVA 250 U.I./ml solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660898	No	1A
05/06/2009	NIULIVA 250 U.I./ml solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660899	No	1A
05/06/2009	NIULIVA 250 U.I./ml solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660900	No	1A
05/06/2009	NIULIVA 250 U.I./ml solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660901	No	1A
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	817254	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816843	No	1A
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816850	No	1A
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816892	No	1A
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	817254	No	1A
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816843	No	1A
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816850	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816892	No	1A
05/06/2009	RUPAFIN 10 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	944280	No	1A
05/06/2009	RUPAFIN 10 mg comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	RUPATADINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	945733	No	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA ARGENOL 10 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651461	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA ARGENOL 20 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651460	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA ARGENOL 40 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651459	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA ARGENOL 80 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658235	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	SIMVASTATINA DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	944876	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA DAVUR 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	943456	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA DAVUR 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	951970	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA DAVUR 80 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658233	No	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos	RIMAFAR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999749	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA RIMAFAR 20 mg comprimidos recubiertos	RIMAFAR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999748	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	SIMVASTATINA RIMAFAR 40 mg comprimidos recubiertos	RIMAFAR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	999747	Si	1A
05/06/2009	SIMVASTATINA RIMAFAR 80 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658234	No	1A
05/06/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALFA-1- ANTITRIPSINA IV	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858431	No	1A
05/06/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALFA-1- ANTITRIPSINA IV	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855544	No	1A
05/06/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858431	No	1A
05/06/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855544	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	672006	No	1A
05/06/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	652467	No	1A
05/06/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	652468	No	1A
05/06/2009	VENLAFAXINA RATIOPHARM 37,5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651061	Si	1A
05/06/2009	VENLAFAXINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651062	Si	1A
05/06/2009	XENETIX 250 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674218	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	XENETIX 250 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674200	No	1A
05/06/2009	XENETIX 250 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674192	No	1A
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674176	No	1A
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674168	No	1A
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674184	No	1A
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	659141	No	1A
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	659142	No	1A
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	602693	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	XENETIX 300 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	602694	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674135	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674150	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	674143	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	707406	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	707471	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	658309	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	658311	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	658312	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	658313	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	602695	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	602696	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	602697	No	1A
05/06/2009	XENETIX 350 mg/ml solución inyectable	GUERBET	IOBITRIDOL	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	602699	No	1A
08/06/2009	ACECLOFENACO CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACECLOFENAC O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659286	Si	1A
08/06/2009	ACECLOFENACO CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACECLOFENAC O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659287	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	ACETILCISTEINA CUVE 600 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILCISTEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659208	Si	1A
08/06/2009	ACICLOVIR CUVE 5 % crema	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	937789	Si	1A
08/06/2009	ACICLOVIR CUVE 5 % crema	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	937771	Si	1A
08/06/2009	ALCIS 100	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	676296	No	1A
08/06/2009	ALCIS 25	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	676312	No	1A
08/06/2009	ALCIS 50	CHIESI ESPAÑA, S.A.	ESTRADIOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	676304	No	1A
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
08/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999825	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621946	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999826	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999825	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	621946	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999826	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	805184	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999827	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622019	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	805184	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999827	Si	1A
08/06/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CUVE 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	622019	Si	1A
08/06/2009	BEECHAM Lemon	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	981704	No	1A
08/06/2009	BEECHAM Lemon	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	981704	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	BEECHAM Lemon	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	981704	No	1A
08/06/2009	BEECHAM Lemon	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	981704	No	1A
08/06/2009	BEECHAM Lemon	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	981704	No	1A
08/06/2009	BEECHAM Lemon	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	981704	No	1A
08/06/2009	BREMON 500 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	670745	No	1A
08/06/2009	BREMON 500 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	757153	No	1A
08/06/2009	BREMON 500 comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	648980	No	1A
08/06/2009	BREMON Sobres 500	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	665042	No	1A
08/06/2009	BREMON Sobres 500	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	761080	No	1A
08/06/2009	BREMON UNIDIA	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	916379	No	1A
08/06/2009	BREMON UNIDIA	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	830216	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	BREMUN UNIDIA	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683474	No	1A
08/06/2009	BREMUN UNIDIA	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	615450	No	1A
08/06/2009	CALCITONINA ALMIRALL 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	657965	No	1A
08/06/2009	CALCITONINA ALMIRALL 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	950790	No	1A
08/06/2009	CALCITONINA ALMIRALL 200 UI solución para pulverización nasal en envase unidosis	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	851097	No	1A
08/06/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724906	Si	1A
08/06/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	724971	Si	1A
08/06/2009	CIPROFLOXACINO CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	601369	Si	1A
08/06/2009	CUSIMOLOL 0,50%	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)	952937	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	DIOVAN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	629105	No	1B
08/06/2009	DIOVAN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	720631	No	1B
08/06/2009	DIOVAN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	659091	No	1B
08/06/2009	DIOVAN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	602775	No	1B
08/06/2009	DIOVAN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	715581	No	1B
08/06/2009	DIOVAN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	631523	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	DIOVAN CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	651567	No	1B
08/06/2009	DIOVAN CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	600280	No	1B
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	870253	No	1B
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	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	870253	No	1B
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870253	No	1A
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	870253	No	1A
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870253	No	1A
08/06/2009	EVOPAD 100 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	668061	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	EVOPAD 25 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	668087	No	1A
08/06/2009	EVOPAD 50 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	692160	No	1A
08/06/2009	EVOPAD 75 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	668079	No	1A
08/06/2009	EVOPAD CONTI parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	NORETISTERON A 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	922922	No	1A
08/06/2009	EVOPAD CONTI parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	922922	No	1A
08/06/2009	EVOPAD SEQUI parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	922948	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	EVOPAD SEQUI parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	922948	No	1A
08/06/2009	EVOPAD SEQUI parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	NORETISTERON A 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	922948	No	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660999	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661000	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602974	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660999	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661000	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602974	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661004	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661005	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602977	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661004	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661005	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602977	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660995	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660996	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602972	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660995	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660996	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602972	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660997	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660998	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602973	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660997	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660998	Si	1A
08/06/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602973	Si	1A
08/06/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656835	No	1A
08/06/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656835	No	1A
08/06/2009	HUMULINA NPH PEN 100 UI/ML, suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	656801	No	1A
08/06/2009	KALPRESS 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	715540	No	1B
08/06/2009	KALPRESS 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	660338	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	KALPRESS 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	715573	No	1B
08/06/2009	KALPRESS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	652844	No	1B
08/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 200 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654295	Si	1A
08/06/2009	MITEN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	801662	No	1B
08/06/2009	MITEN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	659544	No	1B
08/06/2009	MITEN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	800292	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	MITEN CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	652839	No	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 20 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	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	888958	Si	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 20 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	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	888891	Si	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 20 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	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	741108	Si	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL BEXALABS 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661888	Si	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL BEXALABS 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661889	Si	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL BEXALABS 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661861	No	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL BEXALABS 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	662147	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	OMEPRAZOL BEXALABS 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661890	No	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL BEXALABS 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661891	No	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 40 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	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	735993	No	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 40 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	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	736009	No	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 40 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	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	605501	No	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	765784	Si	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	608125	Si	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	893859	Si	1A
08/06/2009	OMEPRAZOL PEREZ GIMENEZ 20 mg cápsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	891994	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	OMEPRAZOL PHARMAGENUS 20 mg Cápsulas	PHARMAGENUS, S.A.	OMEPRAZOL	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	818260	Si	1B
08/06/2009	OMEPRAZOL PHARMAGENUS 20 mg Cápsulas	PHARMAGENUS, S.A.	OMEPRAZOL	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	818369	Si	1B
08/06/2009	PAROCIN 15 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	MELOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	772418	No	1B
08/06/2009	PAROCIN 15 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	MELOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	648998	No	1B
08/06/2009	PAROCIN 15 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	MELOXICAM	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	772418	No	1A
08/06/2009	PAROCIN 15 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	MELOXICAM	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	648998	No	1A
08/06/2009	PAROCIN 7,5 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	MELOXICAM	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	771980	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	PAROCIN 7,5 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	MELOXICAM	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	648931	No	1A
08/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651656	Si	1A
08/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	651657	Si	1A
08/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652267	Si	1A
08/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	651656	Si	1A
08/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	651657	Si	1A
08/06/2009	PAROXETINA DUNCAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	DUNCAN FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	652267	Si	1A
08/06/2009	PROPESS 10 mg sistema de liberación vaginal	FERRING, S.A.U.	DINOPROSTONA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	660175	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	PRO-ULCO 15 mg cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	LANSOPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	858506	No	1A
08/06/2009	ROXITROMICINA BEXAL 150 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ROXITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	755744	Si	1A
08/06/2009	ROXITROMICINA BEXAL 300 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ROXITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	759951	Si	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829325	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829481	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653724	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653727	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACETILTIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACETILTROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	658800	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	L-TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829077	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	829085	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653722	No	1A
08/06/2009	TAURAMIN 8% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORUR O HIDRATADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653723	No	1A
09/06/2009	ACICLOVIR CUVEFARMA 200 mg comprimidos	CUVEFARMA, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652074	Si	1A
09/06/2009	ACICLOVIR CUVEFARMA 800 mg comprimidos	CUVEFARMA, S.L.	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652075	Si	1A
09/06/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANTAL CUVEFARMA 70 mg comprimidos	CUVEFARMA, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656795	Si	1A
09/06/2009	AMLODIPINO CUVEFARMA 10 mg comprimidos	CUVEFARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658942	Si	1A
09/06/2009	AMLODIPINO CUVEFARMA 5 mg comprimidos	CUVEFARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658941	Si	1A
09/06/2009	AMOXICILINA CUVE 1 g comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	765693	Si	1A
09/06/2009	AMOXICILINA CUVE 1 G polvo para suspensión oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	828533	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMOXICILINA CUVE 500 mg capsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	758300	Si	1A
09/06/2009	AMOXICILINA CUVE 500 mg capsulas	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	766436	Si	1A
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	858837	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	859405	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	631432	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	858837	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	859405	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	631432	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	858837	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	859405	No	1B
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	631432	No	1B
09/06/2009	BRINIX 125 mg comprimidos	GUIDOTTI, S.P.A.	BRIVUDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	783183	No	1A
09/06/2009	CETIRIZINA CUVEFARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	CUVEFARMA, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656569	Si	1A
09/06/2009	CIPROFLOXACINO KERN PHARMA 500 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	786350	Si	1A
09/06/2009	CIPROFLOXACINO KERN PHARMA 500 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	786566	Si	1A
09/06/2009	CIPROFLOXACINO KERN PHARMA 500 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	616839	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	DAFALGAN 1 g	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	670315	No	1A
09/06/2009	DAFALGAN 1 g	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650609	No	1A
09/06/2009	DAFALGAN 1 g	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	746958	No	1A
09/06/2009	DOBUPAL 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA 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	686410	No	1B
09/06/2009	DOBUPAL 50 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA 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	686402	No	1B
09/06/2009	DOBUPAL 75 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA 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	686394	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	DOBUPAL Retard 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	741231	No	1B
09/06/2009	DOBUPAL Retard 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	741116	No	1B
09/06/2009	ENALAPRIL CUVE 20 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	932624	Si	1A
09/06/2009	ENALAPRIL CUVE 20 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	617373	Si	1A
09/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SANDOZ 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	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	833269	Si	1A
09/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SANDOZ 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	833269	Si	1A
09/06/2009	ENALAPRIL+HIDROCLO ROTIAZIDA CUVE 20/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619528	Si	1A
09/06/2009	ENALAPRIL+HIDROCLO ROTIAZIDA CUVE 20/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890046	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	ENALAPRIL+HIDROCLO ROTAZIDA CUVE 20/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619528	Si	1A
09/06/2009	ENALAPRIL+HIDROCLO ROTAZIDA CUVE 20/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890046	Si	1A
09/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802769	No	1B
09/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645622	No	1B
09/06/2009	FARMORUBICINA solución 50 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	647123	No	1B
09/06/2009	FARMORUBICINA solución 50 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	683391	No	1B
09/06/2009	FARMORUBICINA SOLUCION 10 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	683417	No	1B
09/06/2009	FARMORUBICINA SOLUCION 10 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	647131	No	1B
09/06/2009	FARMORUBICINA Solución 200 mg	PFIZER, S.A.	EPIRUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	683375	No	1B
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 100 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	611343	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 100 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845628	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	611350	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845792	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845784	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 200 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	612713	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 200 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845917	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 50 mg Cápsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	611335	Si	1A
09/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 50 mg Cápsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	844134	Si	1A
09/06/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658417	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658418	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658420	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658417	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658418	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658420	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658414	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658415	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	658416	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658414	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658415	No	1B
09/06/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658416	No	1B
09/06/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	659601	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	659602	Si	1B
09/06/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	659603	Si	1B
09/06/2009	GLIMEPIRIDA WINTHROP 6 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652193	Si	1B
09/06/2009	GLIMEPIRIDA WINTHROP 6 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652194	Si	1B
09/06/2009	ISOACNÉ 10 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	653860	No	1B
09/06/2009	ISOACNÉ 10 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	653860	No	1B
09/06/2009	ISOACNÉ 20 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	653861	No	1B
09/06/2009	ISOACNÉ 20 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	653861	No	1B
09/06/2009	ISOACNÉ 5 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	653587	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	KETOCONAZOL CUVEFARMA 2% gel	CUVEFARMA, S.L.	KETOCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	895342	Si	1A
09/06/2009	LANSOPRAZOL CUVE 15 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650171	Si	1A
09/06/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650172	Si	1A
09/06/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650173	Si	1A
09/06/2009	LOVASTATINA CUVE 20 mg comprimidos	UNIVERSAL FARMA, S.L.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	703231	Si	1A
09/06/2009	LOVASTATINA CUVE 40 mg comprimidos	UNIVERSAL FARMA, S.L.	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	703199	Si	1A
09/06/2009	MEDIKINET 10 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658628	No	1B
09/06/2009	MEDIKINET 5 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658627	No	1B
09/06/2009	METAMIZOL CUVE 1 g granulado para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778357	No	1A
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658961	No	1A
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658962	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658964	Si	1A
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658965	Si	1A
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658966	Si	1A
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658967	No	1A
09/06/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658968	No	1A
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652153	No	1B
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652154	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652155	No	1B
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652158	No	1B
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652153	No	1B
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652154	No	1B
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652155	No	1B
09/06/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652158	No	1B
09/06/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	806588	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 20 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	806570	Si	1A
09/06/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 40 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	809442	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916437	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918250	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	894907	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	914713	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	915363	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	854547	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	854364	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	854273	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	854547	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	854364	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	854273	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	854547	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	854364	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	854273	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 20 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660662	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 20 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660662	Si	1A
09/06/2009	PROPOFOL MAYNE 20 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660662	Si	1A
09/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834101	No	1B
09/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834523	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834101	No	1B
09/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834523	No	1B
09/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834101	No	1B
09/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del procedimiento de prueba de un excipiente. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas incluida la sustitución de un procedimiento de pruebas aprobado por un nuevo procedimiento de pruebas	834523	No	1B
09/06/2009	RELENZA 5 mg/dosis polvo para inhalación, pre-dispensado	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ZANAMIVIR	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	812412	No	1B
09/06/2009	RELENZA 5 mg/dosis polvo para inhalación, pre-dispensado	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ZANAMIVIR	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	812263	No	1B
09/06/2009	RHOPHYLAC 300 microgramos / 2ml solución para inyección en jeringa precargada	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTI-D	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	660081	No	1B
09/06/2009	RHOPHYLAC 300 microgramos / 2ml solución para inyección en jeringa precargada	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTI-D	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	660081	No	1B
09/06/2009	SIMVASTATINA CUVE 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	739391	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	SIMVASTATINA CUVE 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	740274	Si	1A
09/06/2009	SIMVASTATINA CUVE 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	740282	Si	1A
09/06/2009	Steripet 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLU COSA (18F)	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	653978	No	1B
09/06/2009	SUMATRIPTAN UR 100 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658822	Si	1B
09/06/2009	SUMATRIPTAN UR 50 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	SUMATRIPTAN SUCCINATO	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	658821	Si	1B
09/06/2009	TAVANIC 250 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	788455	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 250 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	676536	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	TAVANIC 250 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	676551	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 250 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	788455	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 250 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	676536	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 250 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	676551	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	660605	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	660597	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	822676	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	602862	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	660605	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	660597	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	822676	No	1B
09/06/2009	TAVANIC 500 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	LEVOFLOXACIN O HEMIHDRATO	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	602862	No	1B
09/06/2009	TELFAS 120 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA 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	663369	No	1A
09/06/2009	TELFAS 120 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA 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)	663369	No	1A
09/06/2009	TELFAS 120 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663369	No	1A
09/06/2009	TELFAS 180 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA 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	663351	No	1A
09/06/2009	TELFAS 180 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA 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)	663351	No	1A
09/06/2009	TELFAS 180 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	663351	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	VALS 160 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	726398	No	1B
09/06/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	660013	No	1B
09/06/2009	VALS 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	727388	No	1B
09/06/2009	VALS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	652838	No	1B
09/06/2009	VALS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	600422	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	ACUOLENS solución	ALCON CUSI, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	675256	No	1B
10/06/2009	ACUOLENS solución	ALCON CUSI, S.A.	HIPROMELOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	675256	No	1B
10/06/2009	ACUOLENS solución	ALCON CUSI, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	675256	No	1B
10/06/2009	ACUOLENS solución	ALCON CUSI, S.A.	HIPROMELOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	675256	No	1B
10/06/2009	AFLUON 0,5 mg/ml colirio en solución	MEDA PHARMA GMBH & CO.KG	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	723692	No	1A
10/06/2009	ANAFRANIL 10 mg grageas	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	CLOMIPRAMINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	707646	No	1A
10/06/2009	ANAFRANIL 25 mg grageas	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	CLOMIPRAMINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	959833	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	ANAFRANIL 25 mg grageas	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	CLOMIPRAMINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	605998	No	1A
10/06/2009	APIROFENO 40 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS ERN, S.A.	IBUPROFENO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	655962	No	1B
10/06/2009	APIROFENO 40 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS ERN, S.A.	IBUPROFENO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	656818	No	1B
10/06/2009	APIROFENO 40 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS ERN, S.A.	IBUPROFENO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	656565	No	1B
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 150 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	704940	No	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 150 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	635276	No	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 200 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705152	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 200 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636241	No	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636449	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705772	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636431	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705830	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705558	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636316	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636423	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705574	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	705566	Si	1A
10/06/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	636357	Si	1A
10/06/2009	BISOPROLOL NORMON 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	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	867937	Si	1B
10/06/2009	BISOPROLOL NORMON 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	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	868083	Si	1B
10/06/2009	BISOPROLOL NORMON 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	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	630079	Si	1B
10/06/2009	CALTON 30 mg comprimidos recubiertos con película	GERVASI FARMACIA, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658168	No	1B
10/06/2009	CALTON 30 mg comprimidos recubiertos con película	GERVASI FARMACIA, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658169	No	1B
10/06/2009	CITALOPRAM CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	839506	Si	1A
10/06/2009	CITALOPRAM CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	839514	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	CITALOPRAM CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	638320	Si	1A
10/06/2009	CLARITROMICINA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	872002	Si	1A
10/06/2009	CLARITROMICINA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	612887	Si	1A
10/06/2009	CLARITROMICINA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	872036	Si	1A
10/06/2009	CLARITROMICINA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	873729	Si	1A
10/06/2009	CLARITROMICINA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	612911	Si	1A
10/06/2009	EFFERALGAN VITAMINA C	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	868091	No	1B
10/06/2009	EFFERALGAN VITAMINA C	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	868091	No	1B
10/06/2009	ENDOREM 11,2 mg Fe/ml concentrado para suspensión para perfusión	GUERBET	HIERRO OXIDO	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	682153	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	ENDOREM 11,2 mg Fe/ml concentrado para suspensión para perfusión	GUERBET	HIERRO OXIDO	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	682153	No	1B
10/06/2009	FLUORESCITE 100 mg/ml solución inyectable	ALCON CUSI, S.A.	FLUORESCINA	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	659263	No	1B
10/06/2009	FLUORESCITE 100 mg/ml solución inyectable	ALCON CUSI, S.A.	FLUORESCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	659263	No	1B
10/06/2009	FLUOXETINA ASOL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOL 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	654409	Si	1B
10/06/2009	FLUOXETINA ASOL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOL 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	656519	Si	1B
10/06/2009	FLUOXETINA ASOL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOL 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	656522	Si	1B
10/06/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602631	Si	1A
10/06/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	884395	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	878538	Si	1A
10/06/2009	FLUOXETINA CUVE 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	901694	Si	1A
10/06/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656120	No	1B
10/06/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656121	No	1B
10/06/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656123	No	1B
10/06/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO 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	656122	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUTAMINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824631	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830539	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	830547	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	824649	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672485	No	1B
10/06/2009	GLAMIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	672477	No	1B
10/06/2009	HEMORRANE Pomada	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	HIDROCORTISONA ACETATO	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)	655498	No	1B
10/06/2009	HEMORRANE Pomada	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	HIDROCORTISONA ACETATO	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)	655480	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CUVE 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662158	Si	1A
10/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CUVE 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	662159	Si	1A
10/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CUVE 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602863	Si	1A
10/06/2009	IBUPROFENO CUVE 400 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650608	Si	1A
10/06/2009	IBUPROFENO CUVE 600 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	841460	Si	1A
10/06/2009	KALPRESS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652844	No	1A
10/06/2009	KALPRESS PLUS 80 mg / 12,5 mg, comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	773671	No	1B
10/06/2009	KALPRESS PLUS 80 mg / 12,5 mg, comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	773671	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	651207	No	1B
10/06/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	600253	No	1B
10/06/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	651207	No	1B
10/06/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	600253	No	1B
10/06/2009	MIACALCIC 100 UI solución inyectable y para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	696708	No	1B
10/06/2009	MIACALCIC 100 UI solución inyectable y para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	696690	No	1B
10/06/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	668095	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	756478	No	1B
10/06/2009	MIFLONIDE 200 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad de la farmacopea, nuevo o actualizado, para un excipiente. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras Sustancias	888255	No	1A
10/06/2009	MIFLONIDE 200 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad de la farmacopea, nuevo o actualizado, para un excipiente. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras Sustancias	888263	No	1A
10/06/2009	MIFLONIDE 400 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad de la farmacopea, nuevo o actualizado, para un excipiente. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras Sustancias	888289	No	1A
10/06/2009	MIFLONIDE 400 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad de la farmacopea, nuevo o actualizado, para un excipiente. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras Sustancias	888297	No	1A
10/06/2009	MIRTAZAPINA WINTHROP 15 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	653639	Si	1B
10/06/2009	MIRTAZAPINA WINTHROP 15 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	653640	Si	1B
10/06/2009	MIRTAZAPINA WINTHROP 30 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	653641	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	MIRTAZAPINA WINTHROP 30 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	600473	Si	1B
10/06/2009	MIRTAZAPINA WINTHROP 45 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	653644	Si	1B
10/06/2009	MIRTAZAPINA WINTHROP 45 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	600474	Si	1B
10/06/2009	MITEN PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	812974	No	1B
10/06/2009	MITEN PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	812974	No	1B
10/06/2009	MITEN PLUS 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	857953	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	MITEN PLUS 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	857953	No	1B
10/06/2009	MITEN PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	651239	No	1B
10/06/2009	MITEN PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	651239	No	1B
10/06/2009	NAROPIN POLYBAG 200 mg solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	676502	No	1B
10/06/2009	NAROPIN POLYBAG 200 mg solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676502	No	1B
10/06/2009	NAROPIN POLYBAG 200 mg solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676502	No	1B
10/06/2009	NAROPIN POLYBAG 400 mg solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	676494	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	NAROPIN POLYBAG 400 mg solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676494	No	1B
10/06/2009	NAROPIN POLYBAG 400 mg solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ROPIVACAINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	676494	No	1B
10/06/2009	NORMOSANG 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ORPHAN EUROPE, S.A.R.L.	HEMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	875484	No	1A
10/06/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661398	Si	1B
10/06/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661399	Si	1B
10/06/2009	OSEOTOTAL 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	653399	No	1B
10/06/2009	OSEOTOTAL 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	653400	No	1B
10/06/2009	OSPOR 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIO PADRO, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	767616	No	1B
10/06/2009	OSPOR 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIO PADRO, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	865006	No	1B
10/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	744458	No	1B
10/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	744458	No	1B
10/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	744458	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718486	No	1B
10/06/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718239	No	1B
10/06/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718486	No	1B
10/06/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	718239	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL 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	635755	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL 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	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	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	635755	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	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	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	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	635755	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	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	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	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	635755	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	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	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL HIDROCLORUR O	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	635755	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL HIDROCLORUR O	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	635755	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	635755	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	814707	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	635755	No	1B
10/06/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	814707	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678805	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678813	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678839	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678979	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628339	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628347	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628297	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628321	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678805	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678813	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678839	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678979	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628339	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628347	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628297	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628321	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678805	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678813	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678839	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678979	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628339	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628347	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628297	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628321	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678805	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678813	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678839	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	678979	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628339	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628347	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628297	No	1B
10/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	628321	No	1B
10/06/2009	SUPREFACT inyectable 1 mg/ml solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	BUSERELINA ACETATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	969626	No	1B
10/06/2009	ZOLPIDEM STADA 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIO STADA, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	615526	Si	1B
10/06/2009	ZOLPIDEM STADA 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIO STADA, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	873992	Si	1B
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	810424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	810424	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858191	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858399	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726547	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726547	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858159	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858126	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726539	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726521	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	726521	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858456	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	726521	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858415	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858456	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	858407	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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	866137	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866145	No	1A
12/06/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	866137	No	1A
12/06/2009	ARTIFIC colirio en solución unidosis	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPROMELOSA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	784702	No	1B
12/06/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	888172	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	888172	No	1A
12/06/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	888172	No	1A
12/06/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618439	No	1A
12/06/2009	CAPTOSINA, 25 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	856757	No	1A
12/06/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618447	No	1A
12/06/2009	CAPTOSINA, 50 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	856765	No	1A
12/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	617951	Si	1A
12/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	704973	Si	1A
12/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	704478	Si	1A
12/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	617944	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	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	892737	Si	1A
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 25 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	658650	Si	1B
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 25 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	658650	Si	1B
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 25 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	656945	Si	1B
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 75 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	656944	Si	1B
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 100 MICROGRAMOS/H PARCHES TRANSDERMICOS	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	656946	Si	1B
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 50 MICROGRAMOS/H PARCHES TRANSDÉRMICOS	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	658651	Si	1B
12/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 50 MICROGRAMOS/H PARCHES TRANSDÉRMICOS	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	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	656941	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	653299	Si	1A
12/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	653300	Si	1A
12/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	653301	Si	1A
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	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
12/06/2009	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
12/06/2009	GLIMEPIRIDA NORMON 2 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653746	Si	1A
12/06/2009	GLIMEPIRIDA NORMON 2 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	653747	Si	1A
12/06/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	813022	No	1B
12/06/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	635565	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	813022	No	1B
12/06/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	635565	No	1B
12/06/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	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	945535	No	1B
12/06/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	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	945493	No	1B
12/06/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 200 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	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	945436	No	1B
12/06/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	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	652284	No	1B
12/06/2009	NOVOPULM NOVOLIZER 400 microgramos polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	BUDESONIDA	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	652283	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651505	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651554	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651638	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651505	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651554	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651638	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651679	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651950	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651968	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651679	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651950	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651968	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652099	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652107	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652487	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652099	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652107	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652487	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652511	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652529	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652537	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652511	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652529	No	1B
12/06/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	652537	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	860015	No	1A
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855437	No	1A
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855445	No	1A
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Sustancia estéril	860015	No	1B
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Sustancia estéril	855437	No	1B
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Sustancia estéril	855445	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	774471	No	1A
12/06/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Sustancia estéril	774471	No	1B
12/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	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	854547	Si	1B
12/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	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	854364	Si	1B
12/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	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	854273	Si	1B
12/06/2009	PROPOFOL MAYNE 20 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	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	660662	Si	1B
12/06/2009	SURVANTA 25 mg/ml suspensión para instilación endotraqueopulmonar	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	TENSIOACTIVO PULMONAR BOVINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650581	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	SURVANTA 25 mg/ml suspensión para instilación endotraqueopulmonar	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	TENSIOACTIVO PULMONAR BOVINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	798348	No	1A
15/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656816	No	1A
15/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656817	No	1A
15/06/2009	AGIOLAX, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA POLVO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960088	No	1A
15/06/2009	AGIOLAX, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA POLVO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960427	No	1A
15/06/2009	AGIOLAX, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA SEMILLA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960088	No	1A
15/06/2009	AGIOLAX, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA SEMILLA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960427	No	1A
15/06/2009	AGIOLAX, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	CASSIA ANGUSTIFOLIA FRUTOS	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960088	No	1A
15/06/2009	AGIOLAX, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	CASSIA ANGUSTIFOLIA FRUTOS	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960427	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	611426	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703389	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703603	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	611426	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	703389	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	703603	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	ATENOLOL SÁNZOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703363	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SÁNZOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703355	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SÁNZOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	611434	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SÁNZOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	703363	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SÁNZOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	703355	Si	1A
15/06/2009	ATENOLOL SÁNZOZ 50 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	611434	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	Cefuroxima ratiopharm 250 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656222	Si	1A
15/06/2009	Cefuroxima ratiopharm 250 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600731	Si	1A
15/06/2009	CETIRIZINA GENERICOS JUVENTUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación del Nombre del Medicamento	656575	Si	1B
15/06/2009	FIACIN 100 supositorios	ROTTAPHARM, S.L.	INDOMETACINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	757302	No	1A
15/06/2009	FIACIN 100 supositorios	ROTTAPHARM, S.L.	INDOMETACINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	757294	No	1A
15/06/2009	FIACIN 100 supositorios	ROTTAPHARM, S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	757302	No	1A
15/06/2009	FIACIN 100 supositorios	ROTTAPHARM, S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	757294	No	1A
15/06/2009	FLUVOXAMINA SÁNDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	895185	Si	1A
15/06/2009	FLUVOXAMINA SÁNDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	895185	Si	1A
15/06/2009	GLIADEL 7,7 mg implante	MGI PHARMA LTD..	CARMUSTINA	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	817072	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	LEGALON 150	ROTTAPHARM, S.L.	SILIMARINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	664516	No	1A
15/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	887539	No	1A
15/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	887547	No	1A
15/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	887539	No	1A
15/06/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	887547	No	1A
15/06/2009	MIDAZOLAM HOSPIRA 1 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	746487	Si	1A
15/06/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	605170	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	746586	Si	1A
15/06/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	746966	Si	1A
15/06/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	746628	Si	1A
15/06/2009	MIFLONIDE 200 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	888255	No	1A
15/06/2009	MIFLONIDE 200 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	888263	No	1A
15/06/2009	MIFLONIDE 400 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	888289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	MIFLONIDE 400 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	888297	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	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	892141	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	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	892158	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	892141	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	892158	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	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	892141	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	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	892158	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	892141	No	1A
15/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	892158	No	1A
15/06/2009	MIRTAZAPINA FLAS ALTER 15 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS ALTER, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661347	Si	1B
15/06/2009	MIRTAZAPINA FLAS ALTER 30 MG comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS ALTER, S.A.	MIRTAZAPINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661349	Si	1B
15/06/2009	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
15/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	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
15/06/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	623678	Si	1A
15/06/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	908418	Si	1A
15/06/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	908400	Si	1A
15/06/2009	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
15/06/2009	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
15/06/2009	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
15/06/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	623660	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	908244	Si	1A
15/06/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	908251	Si	1A
15/06/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	946582	No	1B
15/06/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	946582	No	1B
15/06/2009	NEO-URGENIN comprimidos recubiertos	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA ANGUSTIFOLIA EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	958785	No	1A
15/06/2009	NEO-URGENIN comprimidos recubiertos	ROTTAPHARM, S.L.	PYGEUM AFRICANUM COMPLEJO LIPIDO-ESTEROLICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	958785	No	1A
15/06/2009	NEO-URGENIN comprimidos recubiertos	ROTTAPHARM, S.L.	SABAL SERRULATA EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	958785	No	1A
15/06/2009	PLANTABEN polvo efervescente	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	759621	No	1A
15/06/2009	PLANTABEN polvo efervescente	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656108	No	1A
15/06/2009	PLANTABEN polvo efervescente	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646166	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	PRAVASTATINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653316	Si	1A
15/06/2009	PRAVASTATINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	630236	Si	1A
15/06/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	779322	No	1B
15/06/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	748954	No	1B
15/06/2009	SPASMO-URGENIN	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA ANGUSTIFOLIA EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	826479	No	1A
15/06/2009	SPASMO-URGENIN	ROTTAPHARM, S.L.	SABAL SERRULATA EXTO SECO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	826479	No	1A
15/06/2009	SPASMO-URGENIN	ROTTAPHARM, S.L.	TROPIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	826479	No	1A
15/06/2009	TAMSULOSINA ALMUS 0,4 mg capsulas duras de liberacion modificada	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	653482	Si	1B
15/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	753699	No	1A
15/06/2009	URALYT-URATO, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	CITRATO POTASIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656922	No	1A
15/06/2009	URALYT-URATO, granulado	ROTTAPHARM, S.L.	CITRICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656922	No	1A
15/06/2009	URGENIN solución gotas	ROTTAPHARM, S.L.	BRAUNERIA ANGUSTIFOLIA EXTO FLUIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	842658	No	1A
15/06/2009	URGENIN solución gotas	ROTTAPHARM, S.L.	ESCULINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	842658	No	1A
15/06/2009	URGENIN solución gotas	ROTTAPHARM, S.L.	SABAL SERRULATA EXTO FLUIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	842658	No	1A
15/06/2009	WARTEC Crema	STIEFEL, S.A.	PODOFILOTOXIN A	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656584	No	1A
15/06/2009	WARTEC Crema	STIEFEL, S.A.	PODOFILOTOXIN A	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656584	No	1A
16/06/2009	AUXINA A MAS E FUERTE	CHIESI ESPAÑA, S.A.	RETINOL	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de coloración	713479	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	AUXINA A MAS E FUERTE	CHIESI ESPAÑA, S.A.	TOCOFEROL	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Aumento, adición o sustitución de uno o más componentes del sistema de coloración	713479	No	1B
16/06/2009	BOREA Comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659698	No	1A
16/06/2009	BOREA Comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	645317	No	1A
16/06/2009	CECLOR 125 mg granulado oral en frasco	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	687095	No	1A
16/06/2009	CECLOR 250 mg granulado oral en frasco	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	687152	No	1A
16/06/2009	CECLOR RETARD 750 mg	ROTTAPHARM, S.L.	CEFACLOR MONOHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	748574	No	1A
16/06/2009	CENAT granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA SEMILLA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650267	No	1A
16/06/2009	CENAT granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA SEMILLA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650275	No	1A
16/06/2009	CENAT granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA SEMILLA CUTICULA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650267	No	1A
16/06/2009	CENAT granulado	ROTTAPHARM, S.L.	PLANTAGO OVATA SEMILLA CUTICULA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650275	No	1A
16/06/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	837765	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	837773	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	840223	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	840215	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	639484	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	839431	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	839977	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	650830	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	639492	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	838656	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	838953	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	838243	No	1B
16/06/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	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	838276	No	1B
16/06/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	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	864157	No	1B
16/06/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	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	837401	No	1B
16/06/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	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	864082	No	1B
16/06/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	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	837369	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.)/0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	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	864140	No	1B
16/06/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.)/0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	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	837591	No	1B
16/06/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	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)	815217	No	1A
16/06/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	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)	815217	No	1A
16/06/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	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)	815217	No	1A
16/06/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	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)	815217	No	1A
16/06/2009	ECHINACIN MADAUS Pastillas de goma	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA PURPUREA JUGO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	671974	No	1A
16/06/2009	ECHINACIN MADAUS solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	ECHINACEA PURPUREA JUGO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	671982	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 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	617951	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 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	704973	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 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 actualmente aprobado	617951	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 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 actualmente aprobado	704973	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 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	704478	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 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	617944	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 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	892737	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 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 actualmente aprobado	704478	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 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 actualmente aprobado	617944	Si	1A
16/06/2009	ENALAPRIL SANDOZ 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 actualmente aprobado	892737	Si	1A
16/06/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	753194	No	1A
16/06/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	752980	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A 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	753194	No	1A
16/06/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A 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	752980	No	1A
16/06/2009	GLIZOLAN 50 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	DIACEREINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	749184	No	1A
16/06/2009	GLIZOLAN 50 mg cápsulas	ROTTAPHARM, S.L.	DIACEREINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	749192	No	1A
16/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	819607	Si	1B
16/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 15 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	819607	Si	1A
16/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	820225	Si	1B
16/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	819912	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	820225	Si	1A
16/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	819912	Si	1A
16/06/2009	LEGALON SIL	ROTTAPHARM, S.L.	SILIBININA SUCCINATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	994749	No	1A
16/06/2009	LEVOTUSS gotas	ROTTAPHARM, S.L.	LEVODROPROPI ZINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	696146	No	1A
16/06/2009	LEVOTUSS jarabe	ROTTAPHARM, S.L.	LEVODROPROPI ZINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	696138	No	1A
16/06/2009	LEVOTUSS jarabe	ROTTAPHARM, S.L.	LEVODROPROPI ZINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654699	No	1A
16/06/2009	MICOFENOLATO DE MOFETILO GERMED 500 mg comprimidos recubiertos con película	GERMED FARMACEUTICA S.A.	MICOFENOLATO DE MOFETILO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602837	Si	1A
16/06/2009	MICOFENOLATO DE MOFETILO GERMED 500 mg comprimidos recubiertos con película	GERMED FARMACEUTICA S.A.	MICOFENOLATO DE MOFETILO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	661948	Si	1A
16/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	892141	No	1A
16/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	892158	No	1A
16/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	892141	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	892158	No	1A
16/06/2009	MINOTON 2000 gel	ROTTAPHARM, S.L.	MAGALDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646968	No	1A
16/06/2009	MINOTON 2000 gel	ROTTAPHARM, S.L.	MAGALDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	684308	No	1A
16/06/2009	MINOTON Comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	MAGALDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	973586	No	1A
16/06/2009	MINOTON Gel	ROTTAPHARM, S.L.	MAGALDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	646927	No	1A
16/06/2009	MINOTON Gel	ROTTAPHARM, S.L.	MAGALDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	973578	No	1A
16/06/2009	MOTILIUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	946590	No	1B
16/06/2009	MOTILIUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	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	946590	No	1B
16/06/2009	MUCOVITAL	ROTTAPHARM, S.L.	CARBOCISTEINA LISINATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	677435	No	1A
16/06/2009	OMEPRAZOL PENZA 20 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	885988	Si	1B
16/06/2009	OMEPRAZOL PENZA 20 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	885921	Si	1B
16/06/2009	OMEPRAZOL PENZA 20 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	879304	Si	1B
16/06/2009	OMEPRAZOL PENZA 20 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602949	Si	1B
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 2 mg/ml solución inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651565	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 2 mg/ml solucion inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651566	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 2 mg/ml solucion inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600277	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 2 mg/ml solucion inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600276	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 4 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651180	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 4 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651181	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 4 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600278	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 8 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651173	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 8 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651176	Si	1A
16/06/2009	ONDANSETRON MADAUS 8 mg comprimidos	ROTTAPHARM, S.L.	ONDANSETRON HIDROCLORUR O DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600279	Si	1A
16/06/2009	PLASIMINE 20 mg/g pomada	ISDIN, S.A.	MUPIROCINA	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	999458	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	PLASIMINE 20 mg/g pomada	ISDIN, S.A.	MUPIROCINA	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	999466	No	1B
16/06/2009	PLASIMINE 20 mg/g pomada	ISDIN, S.A.	MUPIROCINA	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	999458	No	1B
16/06/2009	PLASIMINE 20 mg/g pomada	ISDIN, S.A.	MUPIROCINA	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	999466	No	1B
16/06/2009	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	932228	No	1A
16/06/2009	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932228	No	1A
16/06/2009	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	932236	No	1A
16/06/2009	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932236	No	1A
16/06/2009	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	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	932178	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932178	No	1A
16/06/2009	PRAVASTATINA RATIOPHARM 40 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653317	Si	1A
16/06/2009	PRAVASTATINA RATIOPHARM 40 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	630228	Si	1A
16/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	854547	Si	1A
16/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	854364	Si	1A
16/06/2009	PROPOFOL MAYNE 10 mg/ml emulsión para inyección y perfusión	MAYNE PHARMA ESPAÑA, S.L.	PROPOFOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	854273	Si	1A
16/06/2009	REDOXON comprimidos masticables 500 mg	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	VITAMINA C	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	SALBUTAMOL CLICKHALER polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LTD.	SALBUTAMOL SULFATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	864967	No	1B
16/06/2009	SALBUTAMOL CLICKHALER polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LTD.	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	864967	No	1B
16/06/2009	SALONGO crema	ROTTAPHARM, S.L.	OXICONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652115	No	1A
16/06/2009	SALONGO crema	ROTTAPHARM, S.L.	OXICONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	754366	No	1A
16/06/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	753699	No	1A
16/06/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	642793	No	1A
16/06/2009	TROMALYT 150, capsulas duras	ROTTAPHARM, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	936534	No	1A
16/06/2009	URAPLEX	ROTTAPHARM, S.L.	TROSPPIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	679829	No	1A
16/06/2009	URAPLEX	ROTTAPHARM, S.L.	TROSPPIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654244	No	1A
16/06/2009	XASMUN 400 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	NORFLOXACINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	888487	No	1A
16/06/2009	XASMUN 400 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	NORFLOXACINO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	888487	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL RATIOPHARM 70 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652061	Si	1A
17/06/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL RATIOPHARM 70 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652061	Si	1A
17/06/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL RATIOPHARM 70 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652061	Si	1A
17/06/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL 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. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	652061	Si	1A
17/06/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL 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
17/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	699728	No	1B
17/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	699710	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	858670	No	1B
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802751	No	1B
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802751	No	1B
17/06/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	ROTTAPHARM, S.L.	ESCINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660447	No	1A
17/06/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	ROTTAPHARM, S.L.	ESCINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660448	No	1A
17/06/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	ROTTAPHARM, S.L.	SALICILATO DIETILAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660447	No	1A
17/06/2009	FEPARIL 10mg/50mg/1g gel	ROTTAPHARM, S.L.	SALICILATO DIETILAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660448	No	1A
17/06/2009	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. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652201	Si	1A
17/06/2009	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. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652202	Si	1A
17/06/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652183	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652184	Si	1A
17/06/2009	KALPRESS 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	715540	No	1B
17/06/2009	KALPRESS 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	660338	No	1B
17/06/2009	KALPRESS 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	715573	No	1B
17/06/2009	KALPRESS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	652844	No	1B
17/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 15 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	819607	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	820225	Si	1B
17/06/2009	LANSOPRAZOL EDIGEN 30 mg Cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	819912	Si	1B
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARID O MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	659966	No	1A
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARID O MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	602687	No	1A
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTE RIUM DIPHTEIAE PROTEINA CRM 197	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	659966	No	1A
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTE RIUM DIPHTEIAE PROTEINA CRM 197	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	602687	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	MITEN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	801662	No	1B
17/06/2009	MITEN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	659544	No	1B
17/06/2009	MITEN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	800292	No	1B
17/06/2009	MITEN CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	652839	No	1B
17/06/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg polvo para solución inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659311	Si	1A
17/06/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656146	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656147	Si	1A
17/06/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600714	Si	1A
17/06/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660213	Si	1A
17/06/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660214	Si	1A
17/06/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602741	Si	1A
17/06/2009	PARACETAMOL KERN PHARMA 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658256	Si	1A
17/06/2009	PARACETAMOL KERN PHARMA 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658257	Si	1A
17/06/2009	PARACETAMOL KERN PHARMA 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602386	Si	1A
17/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	962670	No	1B
17/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	929455	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	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	962670	No	1B
17/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	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	929455	No	1B
17/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	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	962670	No	1B
17/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	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	929455	No	1B
17/06/2009	SIMVASTATINA KERN PHARMA 10 mg comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	653342	Si	1A
17/06/2009	SIMVASTATINA KERN PHARMA 10 mg comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602813	Si	1A
17/06/2009	SIMVASTATINA KERN PHARMA 40 mg comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	653344	Si	1A
17/06/2009	Taguinol	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	850057	No	1B
17/06/2009	Taguinol	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	942722	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	ACIPHEX 10 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656815	No	1A
18/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656816	No	1A
18/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656817	No	1A
18/06/2009	APIROFENO 40 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS ERN, S.A.	IBUPROFENO	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	655962	No	1A
18/06/2009	APIROFENO 40 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS ERN, S.A.	IBUPROFENO	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	656818	No	1A
18/06/2009	APIROFENO 40 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS ERN, S.A.	IBUPROFENO	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	656565	No	1A
18/06/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	847863	No	1A
18/06/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	848416	No	1A
18/06/2009	ATRIDOX 44 mg polvo y disolvente para gel gingival	TOLMAR GMBH	DOXICICLINA HICLATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	809897	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	ATRIDOX 44 mg polvo y disolvente para gel gingival	TOLMAR GMBH	DOXICICLINA HICLATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	809905	No	1A
18/06/2009	ATRIDOX 44 mg polvo y disolvente para gel gingival	TOLMAR GMBH	DOXICICLINA HICLATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	933796	No	1A
18/06/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA PIVALATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	844654	No	1A
18/06/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA PIVALATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	845214	No	1A
18/06/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA PIVALATO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	845305	No	1A
18/06/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	844654	No	1A
18/06/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	845214	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	LIDOCAINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	845305	No	1A
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	802652	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	645614	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	802652	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	645614	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802652	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645614	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802652	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645614	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802751	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	802751	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	802751	No	1B
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802751	No	1B
18/06/2009	FELODIPINO SÁNDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FELODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	759167	No	1A
18/06/2009	FLUOXETINA STADA 20 mg / 5 ml solución oral	LABORATORIO STADA, 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	751586	Si	1B
18/06/2009	FLUOXETINA STADA 20 mg / 5 ml solución oral	LABORATORIO STADA, 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	751685	Si	1B
18/06/2009	GABAMERCK 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	873208	No	1A
18/06/2009	HOSPASOL 145 mmol/L solución para perfusión	GAMBRO LUNDIA AB	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	909291	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	HOSPASOL 145 mmol/L solucion para perfusion	GAMBRO LUNDIA AB	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	908293	No	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA 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. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	999854	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA 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. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	625897	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	999854	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	625897	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA 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. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	999854	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA 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. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	625897	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	999854	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	625897	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA 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. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	999854	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA 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. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	625897	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	999854	Si	1A
18/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	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	625897	Si	1A
18/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	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	829572	No	1A
18/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	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	829895	No	1A
18/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	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	829903	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	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	829572	No	1A
18/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	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	829895	No	1A
18/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	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	829903	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	929455	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	962670	No	1A
18/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	REANDRON 1000 mg/4 ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	TESTOSTERON A UNDECANOATO	Modificación del Nombre del Medicamento	650444	No	1B
19/06/2009	ACIPHEX 10 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656815	No	1B
19/06/2009	ACIPHEX 10 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656815	No	1B
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656816	No	1B
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656817	No	1B
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656816	No	1B
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656817	No	1B
19/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985945	No	1A
19/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	985937	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	762906	No	1A
19/06/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	662016	No	1A
19/06/2009	AZITROMICINA ALTER 500 mg granulado para suspensión oral	LABORATORIOS ALTER, 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	653193	Si	1B
19/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	699728	No	1A
19/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	699710	No	1A
19/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	858670	No	1A
19/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, 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	699728	No	1B
19/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, 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	699710	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, 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	858670	No	1B
19/06/2009	CLORXIL 10 mg/ml solución para pulverización cutánea	BOHM, S.A.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	664581	No	1B
19/06/2009	CLORXIL 10 mg/ml solución para pulverización cutánea	BOHM, S.A.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	664599	No	1B
19/06/2009	DOXORUBICINA EBEWE 2 mg/ml	EBEWE ARZNEIMITTEL GMBH	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	834275	No	1B
19/06/2009	DOXORUBICINA EBEWE 2 mg/ml	EBEWE ARZNEIMITTEL GMBH	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	834051	No	1B
19/06/2009	DOXORUBICINA EBEWE 2 mg/ml	EBEWE ARZNEIMITTEL GMBH	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663180	No	1B
19/06/2009	DOXORUBICINA EBEWE 2 mg/ml	EBEWE ARZNEIMITTEL GMBH	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663178	No	1B
19/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTAZIDA SANDOZ 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 actualmente aprobado	833269	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SANDOZ 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 actualmente aprobado	833269	Si	1A
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802652	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645614	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802652	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645614	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	802769	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	645622	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	802769	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	645622	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802769	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645622	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802769	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645622	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	802769	No	1B
19/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	645622	No	1B
19/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658657	Si	1A
19/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658654	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658655	Si	1A
19/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	658656	Si	1A
19/06/2009	HOSPASOL 167 mmol/L solución para perfusión	GAMBRO LUNDIA AB	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	909309	No	1A
19/06/2009	HOSPASOL 167 mmol/L solución para perfusión	GAMBRO LUNDIA AB	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	909358	No	1A
19/06/2009	ILVICO granulado para solución oral	MERCK S.L.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	688325	No	1A
19/06/2009	ILVICO granulado para solución oral	MERCK S.L.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	688325	No	1A
19/06/2009	ILVICO granulado para solución oral	MERCK S.L.	BROMFENIRAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	688325	No	1A
19/06/2009	INISTON MUCUS 600 mg granulado efervescente	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Modificación del Nombre del Medicamento	821900	No	1B
19/06/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	835017	Si	1A
19/06/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	834986	Si	1A
19/06/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	825984	Si	1A
19/06/2009	MABOGASTROL sabor limón	MERCK S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656603	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	MABOGASTROL sabor limón	MERCK S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656603	No	1A
19/06/2009	MABOGASTROL sabor limón	MERCK S.L.	MAGNESIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656603	No	1A
19/06/2009	MABOGASTROL sabor naranja	MERCK S.L.	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656595	No	1A
19/06/2009	MABOGASTROL sabor naranja	MERCK S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656595	No	1A
19/06/2009	MABOGASTROL sabor naranja	MERCK S.L.	MAGNESIO CARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656595	No	1A
19/06/2009	MAGNESIOBOI comprimidos	MERCK S.L.	LACTATO MAGNESIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	856567	No	1A
19/06/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	653915	No	1B
19/06/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORUR O	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	653915	No	1B
19/06/2009	NERVOBION	MERCK S.L.	PIRIDOXINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	955161	No	1A
19/06/2009	NERVOBION	MERCK S.L.	CIANOCOBALAM INA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	955161	No	1A
19/06/2009	NERVOBION	MERCK S.L.	TIAMINA NITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	955161	No	1A
19/06/2009	NERVOBIÓN 5000	MERCK S.L.	PIRIDOXINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650192	No	1A
19/06/2009	NERVOBIÓN 5000	MERCK S.L.	PIRIDOXINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650200	No	1A
19/06/2009	NERVOBIÓN 5000	MERCK S.L.	CIANOCOBALAM INA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650192	No	1A
19/06/2009	NERVOBIÓN 5000	MERCK S.L.	CIANOCOBALAM INA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650200	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	NERVOBIÓN 5000	MERCK S.L.	TIAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650192	No	1A
19/06/2009	NERVOBIÓN 5000	MERCK S.L.	TIAMINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650200	No	1A
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 1 g comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662041	Si	1B
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 1 g comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662042	Si	1B
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 650 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661998	Si	1B
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 650 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661999	Si	1B
19/06/2009	PROBIC 50 mg comprimidos recubiertos con película	Q PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	656164	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678805	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678813	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678839	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678979	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628339	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628347	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628297	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628321	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678805	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678813	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678839	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678979	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628339	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628347	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628297	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628321	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678805	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678813	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678839	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678979	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628339	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628347	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628297	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628321	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678805	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678813	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678839	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	678979	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628339	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628347	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628297	No	1A
19/06/2009	RINGER LACTATO FRESENIUS KABI SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	628321	No	1A
19/06/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	691212	No	1A
19/06/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	691220	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	VENLAFAXINA UR 75 mg capsulas de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	658289	Si	1B
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762310	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617076	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762773	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763821	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762294	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617209	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617357	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617191	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617035	No	1A
19/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763847	No	1A
19/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	707174	Si	1A
19/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	606053	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	ACETENSIL 5 mg comprimidos	LABORATORIOS ANDROMACO, 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 actualmente aprobado	849299	No	1A
22/06/2009	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673715	No	1A
22/06/2009	AMARYL 6 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673707	No	1A
22/06/2009	AMARYL 1 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673764	No	1A
22/06/2009	AMARYL 1 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673772	No	1A
22/06/2009	AMARYL 2 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673798	No	1A
22/06/2009	AMARYL 2 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673780	No	1A
22/06/2009	AMARYL 3 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673756	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	AMARYL 3 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673749	No	1A
22/06/2009	AMARYL 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673731	No	1A
22/06/2009	AMARYL 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, 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	673723	No	1A
22/06/2009	ANASTROZOL TARBIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	ANASTROZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	660276	Si	1B
22/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SANDOZ 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661158	Si	1B
22/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SANDOZ 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	661158	Si	1B
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GES TODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del Nombre del Medicamento	661985	No	1B
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GES TODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del Nombre del Medicamento	661986	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661985	No	1B
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661986	No	1B
22/06/2009	IRBESARTAN SANDOZ 150 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661670	Si	1B
22/06/2009	IRBESARTAN SANDOZ 300 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661671	Si	1B
22/06/2009	IRBESARTAN SANDOZ 75 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661669	Si	1B
22/06/2009	LIVOCAB Colirio	JANSSEN-CILAG, S.A.	LEVOCABASTIN A HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	682096	No	1B
22/06/2009	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación de las especificaciones del acondicionamiento primario del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	673483	No	1A
22/06/2009	OMNIC 0,4 mg cápsulas de liberación modificada	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	673483	No	1A
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	685685	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	864603	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650069	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650051	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660472	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	865055	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660464	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660456	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	865527	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650085	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	685677	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650077	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660571	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660563	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660555	No	1B
22/06/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	838979	No	1B
22/06/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	936526	No	1B
22/06/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	640144	No	1B
22/06/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	936526	No	1B
22/06/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	640144	No	1B
22/06/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	936526	No	1A
22/06/2009	TROMALYT 300, capsulas duras	MADAUS, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	640144	No	1A
22/06/2009	ZAVEDOS 10 mg INYECTABLE	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	699694	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	ZAVEDOS 5 mg INYECTABLE	PFIZER, S.A.	IDARUBICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	699686	No	1B
23/06/2009	LAMISIL solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	831438	No	1B
23/06/2009	LAMISIL spray	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	831446	No	1B
23/06/2009	NEOBRUFEN CON CODEINA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	662207	No	1B
23/06/2009	NEOBRUFEN CON CODEINA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662207	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	678078	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	648956	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	678078	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	648956	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	678078	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	648956	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	678086	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	648964	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	678086	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	648964	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	678086	No	1B
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	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	648964	No	1B
24/06/2009	GABAPENTINA UXA 400 mg cápsulas duras	UXA FARMA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	656432	Si	1B
24/06/2009	GEMCITABINA LEK 1000 mg polvo para solución para perfusión	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GEMCITABINA 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	663121	Si	1B
24/06/2009	GEMCITABINA LEK 200 mg polvo para solución para perfusión	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GEMCITABINA 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	663119	Si	1B
24/06/2009	GEMCITABINA SANDOZ 1000 mg polvo para solución para perfusión	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GEMCITABINA 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	663074	Si	1B
24/06/2009	GEMCITABINA SANDOZ 200 mg polvo para solución para perfusión	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GEMCITABINA 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	663073	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	IBUPROFENO CODEINA MADARIAGA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	MADARIAGA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662206	No	1A
24/06/2009	IBUPROFENO CODEINA MADARIAGA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	MADARIAGA, S.L.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662206	No	1A
24/06/2009	MEVACOR 40 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	805010	No	1B
24/06/2009	NEOBRUFEN CON CODEINA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662207	No	1A
24/06/2009	NEOBRUFEN CON CODEINA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662207	No	1A
24/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651651	Si	1B
24/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656860	Si	1B
24/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652266	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	603140	Si	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843201	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843052	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	939959	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843201	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843052	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	939959	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	844159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843649	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	940544	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	844159	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	843649	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	940544	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	844183	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	845230	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	940551	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	844183	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	845230	No	1B
24/06/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	940551	No	1B
24/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659672	No	1B
24/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659672	No	1B
24/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659672	No	1B
24/06/2009	VIRLIX PLUS comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	LACER, S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659672	No	1B
25/06/2009	ALDACTACINE 25 mg/15 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ESPIRONOLACTONA	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	702944	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	ALDACTACINE 25 mg/15 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ALTIZIDA	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	702944	No	1A
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	PIRIDOXINA 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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ASPARTATO MAGNESIO	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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	CIANOCOBALAM INA	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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	INOSITOL	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	704585	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	CARNITINA 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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ACETILASPARTI CO ACIDO	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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ACETILGLUTAMI NA	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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	TIAMINA NITRATO	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	704585	No	1B
25/06/2009	ASTENOLIT solución oral	NYCOMED PHARMA, S.A	ASPARTATO POTASIO	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	704585	No	1B
25/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	678086	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	648964	No	1A
25/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	678086	No	1A
25/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	648964	No	1A
25/06/2009	COFLUMOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	652574	No	1A
25/06/2009	COFLUMOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	652575	No	1A
25/06/2009	ENALAPRIL NORMON 20 mg COMPRIMIDOS	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	834259	Si	1B
25/06/2009	ENALAPRIL NORMON 20 mg COMPRIMIDOS	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	615799	Si	1B
25/06/2009	ENALAPRIL NORMON 5 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	833350	Si	1B
25/06/2009	ENALAPRIL NORMON 5 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	833657	Si	1B
25/06/2009	ENALAPRIL NORMON 5 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	631192	Si	1B
25/06/2009	FLUOXETINA UR 20 mg comprimidos dispersables	USO RACIONAL, S.L.	FLUOXETINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	794404	Si	1B
25/06/2009	FLUOXETINA UR 20 mg comprimidos dispersables	USO RACIONAL, S.L.	FLUOXETINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	999734	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	FLUOXETINA UR 20 mg comprimidos dispersables	USO RACIONAL, S.L.	FLUOXETINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	850792	Si	1B
25/06/2009	GABAPENTINA UXA 300 mg cápsulas duras	UXA FARMA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	656431	Si	1B
25/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) STADA 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIO STADA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660010	Si	1A
25/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) STADA 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIO STADA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660011	Si	1A
25/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) STADA 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIO STADA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	602701	Si	1A
25/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999854	Si	1B
25/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	625897	Si	1B
25/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999854	Si	1B
25/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	625897	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	PROGEFFIK 100 mg	EFFIK, S.A.	PROGESTERON A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	682690	No	1A
25/06/2009	PROGEFFIK 200 mg	EFFIK, S.A.	PROGESTERON A	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	819219	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	645390	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909549	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909606	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	645390	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	909549	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	909606	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	645390	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909549	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909606	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	645390	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909549	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909606	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	645390	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909549	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	909606	No	1A
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	645390	No	1B
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	909549	No	1B
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	909606	No	1B
25/06/2009	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
25/06/2009	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
25/06/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	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
25/06/2009	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
25/06/2009	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
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	645390	No	1B
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	909549	No	1B
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	909606	No	1B
26/06/2009	ACECLOFENACO QUALITEC 100 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	660537	Si	1A
26/06/2009	ACECLOFENACO QUALITEC 100 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	660538	Si	1A
26/06/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660550	Si	1B
26/06/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602776	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660551	Si	1B
26/06/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602777	Si	1B
26/06/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660552	Si	1B
26/06/2009	ATORVASTATINA FARMASCOPIA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602778	Si	1B
26/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	678078	No	1A
26/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	648956	No	1A
26/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	678078	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	648956	No	1A
26/06/2009	GEMCITABINA SUN 1000 mg polvo para solución para perfusión	SUN PHARMACEUTICALS UK LIMITED	GEMCITABINA 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	663154	Si	1B
26/06/2009	GEMCITABINA SUN 200 mg polvo para solución para perfusión	SUN PHARMACEUTICALS UK LIMITED	GEMCITABINA 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	663190	Si	1B
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771675	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771683	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	618207	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771675	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771683	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	618207	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771675	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771683	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	618207	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771675	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	771683	Si	1A
26/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, 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)	618207	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662400	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662402	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662401	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662399	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662400	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662402	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662401	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662399	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662400	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662402	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662401	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662399	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662400	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662402	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662401	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662399	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662404	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662406	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662405	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662407	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662404	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662406	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662405	Si	1B
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662407	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662404	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662406	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662405	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	662407	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662404	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662406	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662405	Si	1A
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	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	662407	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ARAPAXEL 20 mg comprimidos recubiertos con película	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662563	Si	1B
29/06/2009	ARAPAXEL 20 mg comprimidos recubiertos con película	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662564	Si	1B
29/06/2009	ARAPAXEL 20 mg comprimidos recubiertos con película	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662565	Si	1B
29/06/2009	ARAPAXEL 20 mg comprimidos recubiertos con película	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	603087	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663066	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603153	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663068	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603154	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663071	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603155	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663084	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603163	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 10 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663083	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 10 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603162	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663085	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603164	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663079	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603157	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663077	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603156	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663078	Si	1B
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603158	Si	1B
29/06/2009	CEBION 1000 granulado para disolución	MERCK S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	726356	No	1A
29/06/2009	CEBIÓN 500	MERCK S.L.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	726364	No	1A
29/06/2009	COLPOTROFIN crema vaginal	MERCK S.L.	PROMESTRIENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653113	No	1A
29/06/2009	DACORTIN 2,5 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	739276	No	1A
29/06/2009	DACORTIN 30 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	995233	No	1A
29/06/2009	DACORTIN 30 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	638049	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	DACORTIN 5 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	739284	No	1A
29/06/2009	DACORTIN 5 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	739292	No	1A
29/06/2009	DACORTIN 5 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	615278	No	1A
29/06/2009	DECENTAN	MERCK S.L.	PERFENAZINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	740613	No	1A
29/06/2009	DECENTAN	MERCK S.L.	PERFENAZINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	740621	No	1A
29/06/2009	DECENTAN	MERCK S.L.	PERFENAZINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	615294	No	1A
29/06/2009	EMCONCOR 5	MERCK S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	978098	No	1A
29/06/2009	EMCONCOR 5	MERCK S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	978080	No	1A
29/06/2009	EMCONCOR 5	MERCK S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	647438	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 1 mg	MERCK S.L.	DEXAMETASON A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	759415	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 1 mg	MERCK S.L.	DEXAMETASON A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	615328	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 4 mg comprimidos	MERCK S.L.	DEXAMETASON A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661408	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 4 mg solución inyectable	MERCK S.L.	DEXAMETASON A FOSFATO DISODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	759423	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 4 mg solución inyectable	MERCK S.L.	DEXAMETASON A FOSFATO DISODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	615310	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	FORTECORTIN 40 mg	MERCK S.L.	DEXAMETASON A FOSFATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	969923	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 40 mg	MERCK S.L.	DEXAMETASON A FOSFATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	615567	No	1A
29/06/2009	FORTECORTIN 8 mg comprimidos	MERCK S.L.	DEXAMETASON A	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661502	No	1A
29/06/2009	FUTURAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	825711	No	1A
29/06/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650641	No	1A
29/06/2009	FUTURAN PLUS 600 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650641	No	1A
29/06/2009	IBERCAL comprimidos efervescentes	MERCK S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	708057	No	1A
29/06/2009	IBERCAL D polvo para suspension oral	MERCK S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	821512	No	1A
29/06/2009	IBERCAL D polvo para suspension oral	MERCK S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	821579	No	1A
29/06/2009	IBERCAL D polvo para suspension oral	MERCK S.L.	COLECALCIFER OL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	821512	No	1A
29/06/2009	IBERCAL D polvo para suspension oral	MERCK S.L.	COLECALCIFER OL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	821579	No	1A
29/06/2009	IBERCAL Sobres	MERCK S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	707976	No	1A
29/06/2009	IBERCAL Sobres	MERCK S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653220	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	IBERCAL Solución	MERCK S.L.	PIDOLATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	963249	No	1A
29/06/2009	ILVICO comprimidos recubiertos	MERCK S.L.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	771337	No	1A
29/06/2009	ILVICO comprimidos recubiertos	MERCK S.L.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	771337	No	1A
29/06/2009	ILVICO comprimidos recubiertos	MERCK S.L.	BROMFENIRAMI NA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	771337	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651112	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651426	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651105	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651421	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651418	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651113	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651419	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651106	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651108	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651424	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651114	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651420	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651416	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651111	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651425	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	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	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651104	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651417	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651107	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651111	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651112	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651113	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651114	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651104	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651105	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651106	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651416	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651418	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651424	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651425	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651426	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651419	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651420	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651107	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651421	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651108	No	1A
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651111	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651112	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651113	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651114	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651104	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651105	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651416	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651417	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651418	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651424	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651425	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651426	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651419	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651420	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651107	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651421	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651108	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651111	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651112	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651113	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651114	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651104	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651105	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651416	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651417	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651418	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651424	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651425	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651426	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651419	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651420	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651107	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651421	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651108	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651111	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651112	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651113	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651114	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651104	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651105	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651416	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651417	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651418	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651424	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651425	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651426	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651419	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651420	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651107	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651421	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651108	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651111	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651112	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651113	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651114	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651104	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651105	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651416	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651417	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651418	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651424	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651425	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651426	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651419	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651420	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651107	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651421	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651108	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651111	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651112	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651113	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651114	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651104	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651105	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651416	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651417	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651418	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651424	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651425	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651426	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651419	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651420	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651107	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651421	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651108	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651111	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651112	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651113	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651114	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651104	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651105	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651416	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651417	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651418	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651424	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651425	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651426	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651419	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651420	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651107	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651421	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651108	No	1B
29/06/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651111	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARID O MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659966	No	1B
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARID O MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602687	No	1B
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659966	No	1B
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602687	No	1B
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OLMORAN 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	809715	No	1A
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	656070	Si	1B
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	656051	Si	1B
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	656053	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 40 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	653864	No	1B
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 40 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	653867	No	1B
29/06/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	650104	No	1A
29/06/2009	URBAL comprimidos	MERCK S.L.	SUCRALFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	960856	No	1A
29/06/2009	URBAL comprimidos	MERCK S.L.	SUCRALFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	975672	No	1A
29/06/2009	URBAL suspensión	MERCK S.L.	SUCRALFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	976225	No	1A
29/06/2009	URBAL suspensión	MERCK S.L.	SUCRALFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	984344	No	1A
30/06/2009	ACICLOVIR NORMON 50 mg/g crema	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	729103	Si	1B
30/06/2009	ACICLOVIR NORMON 50 mg/g crema	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	658914	Si	1B
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 10 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663080	Si	1B
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 10 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603159	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 40 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663082	Si	1B
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 40 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603161	Si	1B
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMCEUTICALS 20 MG comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663081	Si	1B
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMCEUTICALS 20 MG comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603160	Si	1B
30/06/2009	FOSINOPRIL TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FOSINOPRIL SODICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656545	Si	1A
30/06/2009	LOSARTAN- HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	660317	Si	1B
30/06/2009	LOSARTAN- HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	660317	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	LOSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 50/12,5 mg comprimido recubierto con película	TARBIS FARMA, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	660318	Si	1B
30/06/2009	LOSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 50/12,5 mg comprimido recubierto con película	TARBIS FARMA, S.L.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	660318	Si	1B
30/06/2009	MELOXICAM BEXAL 15 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650188	Si	1A
30/06/2009	MELOXICAM BEXAL 7,5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650190	Si	1A
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650790	No	1A
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650791	No	1A
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650792	No	1A
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650790	No	1A
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650791	No	1A
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	650792	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	OXYNORM 10 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650687	No	1A
30/06/2009	OXYNORM 10 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650688	No	1A
30/06/2009	OxyNorm 20 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650691	No	1A
30/06/2009	OxyNorm 20 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650692	No	1A
30/06/2009	OXYNORM 5 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650685	No	1A
30/06/2009	OXYNORM 5 mg cápsulas	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	650686	No	1A
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834101	No	1A
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	834523	No	1A
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650430	No	1A
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650431	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	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	650430	No	1A
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	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	650431	No	1A
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	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	650430	No	1B
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	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	650431	No	1B
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650430	No	1A
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	650431	No	1A
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas semisólidas o líquidas	650430	No	1B
30/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERON A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas semisólidas o líquidas	650431	No	1B

Fecha de actualización: 14 de julio de 2009