

Fecha de elaboración del informe: 31 de marzo de 2009

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN MARZO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	655995	Si	1A
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, 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)	655995	Si	1A
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un	655995	Si	1A

**am**

				fabricante actualmente aprobado			
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	655995	Si	1A
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	655995	Si	1A
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	655995	Si	1A
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto	655995	Si	1A

**am**

				acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas			
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	655995	Si	1B
02/03/2009	COVERSYL 8 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ERBUMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651362	No	1A
02/03/2009	COVERSYL 8 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ERBUMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600231	No	1A
02/03/2009	DALSY 200 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la	878405	No	1A

**am**

				aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	DALSY 200 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878405	No	1A
02/03/2009	DALSY 200 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878405	No	1A
02/03/2009	DALSY 200 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878405	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	DALSY 200 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878405	No	1A
02/03/2009	DALSY suspensión oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	666107	No	1A
02/03/2009	FACTOPAN 600 mg granulado efervescente	LIADÉ, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	793539	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	FACTOPAN 600 mg granulado efervescente	LIADÉ, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	793539	No	1A
02/03/2009	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	963231	No	1A
02/03/2009	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un	994319	No	1A

**am**

				fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias			
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654275	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661522	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654275	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661522	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654275	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661522	No	1A

**am**

02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654275	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661522	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654275	No	1A

**am**

02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661522	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654275	No	1A
02/03/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661522	No	1A

**am**

02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 mg comprimidos bucodispersables	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	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	654113	Si	1B
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	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	651411	Si	1A
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	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	651411	Si	1B

**am**

02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	651411	Si	1A
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651411	Si	1A
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 mg comprimidos bucodispersables	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	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	654114	Si	1B

**am**

02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	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	651412	Si	1A
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	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	651412	Si	1B
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	651412	Si	1A
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones	651412	Si	1A

**am**

				de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	NEOBRUFEN 600 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669960	No	1A
02/03/2009	NEOBRUFEN 600 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669960	No	1A
02/03/2009	NEOBRUFEN 600 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la	669960	No	1A

**am**

				aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	NEOBRUFEN 600 mg granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669960	No	1A
02/03/2009	NEOBRUFEN RETARD 800 mg comprimidos de liberación prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	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	669861	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con 1.1% de aminoácidos con sistema de desconexión integrado, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los	691295	No	1A

**am**

				lotes)			
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SERINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	FENILALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TRIPTOFANO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	GLICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	HISTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ISOLEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LEUCINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TREONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	METIONINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	PROLINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LISINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	VALINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ALANINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	TIROSINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691295	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691303	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	691311	No	1A

**am**

02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650993	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650996	No	1A
02/03/2009	NUTRINEAL PD4 con1.1% de aminoacidos con sistema de desconexion integrado, solucion para dialisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ARGININA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650997	No	1A

**am**

02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660341	Si	1A
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660342	Si	1A
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	660341	Si	1B
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre del Medicamento	660342	Si	1B
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660341	Si	1A
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660342	Si	1A
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660341	Si	1A
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660342	Si	1A

**am**

02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	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	660341	Si	1A
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	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	660342	Si	1A
02/03/2009	PROGANDOL NEO 4 mg comprimidos de liberación modificada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	853010	No	1A
02/03/2009	PROGANDOL NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	853036	No	1A
02/03/2009	RISPERDAL CONSTA 25 mg polvo y disolvente para suspensión de liberación prolongada para inyección intramuscular	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	741207	No	1B

**am**

02/03/2009	RISPERDAL CONSTA 50 mg polvo y disolvente para suspensión de liberación prolongada para inyección intramuscular	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	741256	No	1B
02/03/2009	RISPERDAL CONSTA, 37,5 MG polvo y disolvente para suspensión inyectable	JANSSEN-CILAG, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	741264	No	1B
02/03/2009	SANDOSTATIN LAR 10 mg polvo para suspensión inyectable	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OCTREOTIDA ACETATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658708	No	1A
02/03/2009	SANDOSTATIN LAR 20 mg polvo para suspensión inyectable	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OCTREOTIDA ACETATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658690	No	1A
02/03/2009	SANDOSTATIN LAR 30 mg polvo para suspensión inyectable	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OCTREOTIDA ACETATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	658682	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones	615823	No	1A

**am**

				de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	821744	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661353	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la	603031	No	1A

**am**

				aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	SCANDINIBSA 10 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615807	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 10 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	821728	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml + 0,01 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615997	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml + 0,01 mg/ml solución inyecctable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	958744	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml + 0,01 mg/ml solución inyecctable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615997	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 20 mg/ml + 0,01 mg/ml solución inyecctable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	EPINEFRINA BITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	958744	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	SCANDINIBSA 30 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	874263	No	1A
02/03/2009	SCANDINIBSA 30 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615914	No	1A
02/03/2009	TAZOCEL 2/0,25 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	PIPERACILINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	787952	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	TAZOCEL 2/0,25 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	PIPERACILINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	643155	No	1A
02/03/2009	TAZOCEL 2/0,25 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	TAZOBACTAM 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)	787952	No	1A
02/03/2009	TAZOCEL 2/0,25 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	TAZOBACTAM 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	643155	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	PIPERACILINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	787986	No	1A
02/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	PIPERACILINA SODICA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	643163	No	1A
02/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	TAZOBACTAM 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	787986	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
02/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	TAZOBACTAM 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)	643163	No	1A
02/03/2009	ULCESEP cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	884916	No	1A
02/03/2009	ULCESEP cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente	884858	No	1A

**am**

				aprobado			
02/03/2009	ULCESEP cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	826388	No	1A
02/03/2009	VIVOTIF	BERNA BIOTECH ESPAÑA, S.A.	SALMONELLA TYPHI CEPA TY-21A, GERMENES INACTIVADOS	Modificación del Nombre del Medicamento	789941	No	1B
02/03/2009	VIVOTIF	BERNA BIOTECH ESPAÑA, S.A.	SALMONELLA TYPHI CEPA TY-21A, GERMENES VIVOS	Modificación del Nombre del Medicamento	789941	No	1B
02/03/2009	XEOMIN 100 UNIDADES DL50 polvo para solución inyectable	MERZ PHARMA ESPAÑA, S.L	TOXINA BOTULINICA TIPO A	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	659908	No	1B

**am**

03/03/2009	ACTRON compuesto	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954925	No	1A
03/03/2009	ACTRON compuesto	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954917	No	1A
03/03/2009	ACTRON compuesto	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954925	No	1A
03/03/2009	ACTRON compuesto	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	954917	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
03/03/2009	ACTRON compuesto	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	954925	No	1A
03/03/2009	ACTRON compuesto	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	954917	No	1A
03/03/2009	ADIRO 100 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	624833	No	1A

**am**

				aprobado			
03/03/2009	ADIRO 100 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	751933	No	1A
03/03/2009	ADIRO 300 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	752253	No	1A
03/03/2009	ADIRO 300 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	624825	No	1A

**am**

03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado.	654313	Si	1A

**am**

				Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes			
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654313	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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. Principio Activo	654313	Si	1A

**am**

03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654313	Si	1B
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654313	Si	1B
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654313	Si	1B
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654314	Si	1A

**am**

03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654314	Si	1A

**am**

03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA 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. Principio Activo	654314	Si	1A
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654314	Si	1B
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	654314	Si	1A
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás	816264	No	1B

**am**

				operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote			
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	816264	No	1B
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	816264	No	1A
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	816264	No	1A
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de	816264	No	1A

**am**

				la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes			
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	816264	No	1A
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	817684	No	1B
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	817684	No	1B
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje	817684	No	1A

**am**

				secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas			
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	817684	No	1A
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	817684	No	1A
03/03/2009	ANASMA INHALADOR 25/250 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	817684	No	1A
03/03/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto	813089	No	1B

**am**

				acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote			
03/03/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	813089	No	1B
03/03/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	813089	No	1A
03/03/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	813089	No	1A
03/03/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de	813089	No	1A

**am**

				la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes			
03/03/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	813089	No	1A
03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	ALCANFOR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A
03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A
03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A
03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	ESENCIA EUCALIPTO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A
03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	ESENCIA CEDRO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A
03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	ESENCIA NUEZ MOSCADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A

**am**

03/03/2009	ARKORESPIR	ARKOCHIM ESPAÑA, S.A.	TIMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652144	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	712786	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	638882	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	660369	No	1A

**am**

03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	660370	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	661498	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	980573	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	980581	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg granulado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	661220	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg granulado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	661523	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA 500 mg granulado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	654571	No	1A

**am**

				aprobado			
03/03/2009	ASPIRINA C comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	651877	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA C comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	712729	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA C comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651877	No	1A

**am**

03/03/2009	ASPIRINA C comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	712729	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA COMPLEX granulado efervescente	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	709527	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA COMPLEX granulado efervescente	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	709691	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA COMPLEX granulado efervescente	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	709527	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
03/03/2009	ASPIRINA COMPLEX granulado efervescente	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	709691	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA COMPLEX granulado efervescente	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FENILEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	709527	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA COMPLEX granulado efervescente	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FENILEFRINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente	709691	No	1A

**am**

				aprobado			
03/03/2009	ASPIRINA PLUS	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	832949	No	1A
03/03/2009	ASPIRINA PLUS	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	832949	No	1A
03/03/2009	ATENOLOL RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	720706	Si	1A

**am**

03/03/2009	ATENOLOL RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	723452	Si	1A
03/03/2009	ATENOLOL RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	642702	Si	1A
03/03/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	884908	No	1A
03/03/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	881102	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
03/03/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	826172	No	1A
03/03/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621383	No	1A
03/03/2009	AZACTAM 1000 mg Polvo y disolvente para solución inyectable IM/IV	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	AZTREONAM	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	979823	No	1A

**am**

03/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, 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	997585	No	1B
03/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, 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	997593	No	1B
03/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, 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	997585	No	1B
03/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, 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	997593	No	1B
03/03/2009	CAFIASPIRINA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o	724120	No	1A

**am**

				intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
03/03/2009	CAFIASPIRINA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	724120	No	1A
03/03/2009	CORIFINA spray nasal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	679852	No	1A
03/03/2009	CORIFINA spray nasal	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	679860	No	1A
03/03/2009	FENISTIL emulsión	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DIMETINDENO MALEATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	881581	No	1A

**am**

03/03/2009	GRIPPAL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	737627	No	1A
03/03/2009	GRIPPAL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO 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	737783	No	1A
03/03/2009	GRIPPAL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	737627	No	1A
03/03/2009	GRIPPAL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLORFENAMINA MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	737783	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
03/03/2009	GRIPPAL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FENILEFRINA TARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	737627	No	1A
03/03/2009	GRIPPAL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FENILEFRINA TARTRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	737783	No	1A
03/03/2009	INACID 25 mg cápsulas	IROKO PRODUCTS LIMITED	INDOMETACINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	771469	No	1B

**am**

03/03/2009	INACID 25 mg cápsulas	IROKO PRODUCTS LIMITED	INDOMETACINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	771477	No	1B
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	712067	No	1B
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	812115	No	1B
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	814905	No	1B
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	814863	No	1B
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	814970	No	1B
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	814897	No	1B
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	PANTOTENATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado	776930	No	1A

**am**

				de conformidad con la Farmacopea Europea			
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	PIRIDOXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	BENFOTIAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	BIOTINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	CIANOCOBALAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	RETINOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	PANTOTENATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	776930	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	PIRIDOXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	BENFOTIAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	BIOTINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	CIANOCOBALAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	RETINOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	PANTOTENATO CALCIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	776930	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	PIRIDOXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	BENFOTIAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	BIOTINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	CIANOCOBALAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LACERDERMOL COMPLEX cápsulas	LACER, S.A	RETINOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	776930	No	1A
03/03/2009	LORAZEPAM MEDICAL 1 mg	MEDICAL, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera	662506	No	1B

**am**

				de los tamaños de envase aprobados actualmente			
03/03/2009	LORAZEPAM MEDICAL 1 mg	MEDICAL, S.A.	LORAZEPAM	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662507	No	1B
03/03/2009	ONDANSETRON INIBSA 2 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	ONDANSETRON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651485	Si	1B
03/03/2009	ONDANSETRON INIBSA 2 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	ONDANSETRON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651486	Si	1B
03/03/2009	ONDANSETRON INIBSA 2 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	ONDANSETRON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	602903	Si	1B
03/03/2009	ONDANSETRON INIBSA 2 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS INIBSA, S.A.	ONDANSETRON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase	603124	Si	1B

**am**

				aprobados actualmente			
03/03/2009	SERTRALINA ORTODROL 100 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	853887	Si	1B
03/03/2009	SERTRALINA ORTODROL 100 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	635359	Si	1B
03/03/2009	SERTRALINA ORTODROL 50 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	895763	Si	1B
03/03/2009	SERTRALINA ORTODROL 50 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación,	612622	Si	1B

**am**

				excepto la aprobación del lote			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado	829481	No	1A

**am**

				de conformidad con la Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	829481	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	653727	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	829481	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	653727	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	829481	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	653727	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	829481	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	653727	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	829481	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	653727	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829325	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	829481	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653724	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 10% , Solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653727	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	VALINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	658800	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	FENILALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ISOLEUCINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TREONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	METIONINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TRIPTOFANO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ARGININA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	658800	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ALANINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PROLINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	HISTIDINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ASPARTICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	658800	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	TAURINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SERINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACETILTIROSINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TAURAMIN 12,6% solución para perfusión	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658800	No	1A
03/03/2009	TERAZOSINA ALTER, 5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TERAZOSINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653229	Si	1B

**am**

03/03/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650149	Si	1A
03/03/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650148	Si	1A
03/03/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658545	Si	1A

**am**

03/03/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	658544	Si	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651016	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662160	No	1A

**am**

03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651016	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662160	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	651016	No	1A

**am**

03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662160	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651016	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	662160	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651016	No	1A

**am**

03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	662160	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651016	No	1A
03/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	662160	No	1A
04/03/2009	ACETILCISTEINA PENZA 200 mg Comprimidos efervescentes	PENZA PHARMA, S.A.U	ACETILCISTEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656303	Si	1A
04/03/2009	ACETILCISTEINA PENZA 600 mg Comprimidos efervescentes	PENZA PHARMA, S.A.U	ACETILCISTEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656304	Si	1A
04/03/2009	ACICLOVIR PENZA 200 mg comprimidos dispersables	PENZA PHARMA, S.A.U	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	816165	Si	1A
04/03/2009	ACICLOVIR PENZA 800 mg comprimidos dispersables	PENZA PHARMA, S.A.U	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	682682	Si	1A

**am**

04/03/2009	ACICLOVIR PENZA crema	PENZA PHARMA, S.A.U	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	815647	Si	1A
04/03/2009	ACICLOVIR PENZA crema	PENZA PHARMA, S.A.U	ACICLOVIR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	815993	Si	1A
04/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL PENSA 70 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ALENDRONICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659750	Si	1A
04/03/2009	AGUA F.F.F. para inyección	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854208	No	1A
04/03/2009	AGUA F.F.F. para inyección	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854190	No	1A
04/03/2009	ALOPURINOL PENZA 100 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ALOPURINOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658047	Si	1A
04/03/2009	ALOPURINOL PENZA 100 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ALOPURINOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658153	Si	1A
04/03/2009	ALOPURINOL PENZA 100 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ALOPURINOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	607671	Si	1A
04/03/2009	ALOPURINOL PENZA 300 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ALOPURINOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658161	Si	1A

**am**

04/03/2009	ALOPURINOL PENSA 300 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ALOPURINOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	605907	Si	1A
04/03/2009	ALPRAZOLAM PENSA 0,25 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	877415	Si	1A
04/03/2009	ALPRAZOLAM PENSA 0,5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	877423	Si	1A
04/03/2009	ALPRAZOLAM PENSA 1 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ALPRAZOLAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	877449	Si	1A
04/03/2009	AMLODIPINO PENSA 10 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	863456	Si	1A
04/03/2009	AMLODIPINO PENSA 10 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	627703	Si	1A
04/03/2009	AMLODIPINO PENSA 5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	862722	Si	1A
04/03/2009	AMLODIPINO PENSA 5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	627695	Si	1A
04/03/2009	BOSPORON 4 mg comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso	807305	No	1B

**am**

				de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE			
04/03/2009	BOSPORON 4 mg comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	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	807255	No	1B
04/03/2009	BOSPORON 8 MG comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	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	807339	No	1B
04/03/2009	BOSPORON 8 MG comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	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	807370	No	1B

**am**

04/03/2009	BOSPORON Rapid 8 mg comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	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	650383	No	1B
04/03/2009	CALMAGRIP FORTE polvo para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659606	No	1A
04/03/2009	CALMAGRIP FORTE polvo para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA ANHIDRA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659606	No	1A
04/03/2009	CALMAGRIP FORTE polvo para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659606	No	1A
04/03/2009	CALMAPICA 3,25% emulsion cutanea	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMONIACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	924449	No	1A
04/03/2009	CARVEDILOL RATIOPHARM 25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	650920	No	1B
04/03/2009	CARVEDILOL RATIOPHARM 25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600151	No	1B

**am**

04/03/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	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	809186	No	1B
04/03/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	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	600185	No	1B
04/03/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	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	647529	No	1B
04/03/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la	682229	No	1B

**am**

				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			
04/03/2009	COZAAR INICIO 12.5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	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	659094	No	1B
04/03/2009	COZAAR INICIO 12.5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	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	600718	No	1B
04/03/2009	MASAGIL SPRAY	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ALCANFOR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	979807	No	1A
04/03/2009	MASAGIL SPRAY	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ALCANFOR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	971317	No	1A

**am**

04/03/2009	MASAGIL SPRAY	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	979807	No	1A
04/03/2009	MASAGIL SPRAY	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	971317	No	1A
04/03/2009	MASAGIL SPRAY	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	979807	No	1A
04/03/2009	MASAGIL SPRAY	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	971317	No	1A
04/03/2009	MERCUROCROMO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	MERBROMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	785709	No	1A
04/03/2009	MERCUROCROMO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	MERBROMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	785691	No	1A
04/03/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	LIDOCAINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651148	No	1A
04/03/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	PRILOCAINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651148	No	1A
04/03/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	LIDOCAINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del	651148	No	1A

**am**

				principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
04/03/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	PRILOCAINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651148	No	1A
04/03/2009	PARACETAMOL PÉREZ GIMÉNEZ 500 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	963587	No	1A
04/03/2009	PARACETAMOL PÉREZ GIMÉNEZ 500 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	869198	No	1A
04/03/2009	PARACETAMOL PÉREZ GIMÉNEZ 500 mg comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	648550	No	1A
04/03/2009	PARACETAMOL PÉREZ GIMÉNEZ 1 g polvo para solución oral	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	651462	No	1A
04/03/2009	PARLATOS jarabe	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	683466	No	1A

**am**

04/03/2009	POVIDONA IODADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	POVIDONA IODADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	905950	No	1A
04/03/2009	POVIDONA IODADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	POVIDONA IODADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	768051	No	1A
04/03/2009	POVIDONA IODADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	POVIDONA IODADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	905943	No	1A
04/03/2009	POVIDONA IODADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	POVIDONA IODADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	648725	No	1A
04/03/2009	SUPOSITORIOS DE GLICERINA CUVE adultos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	944413	No	1A
04/03/2009	SUPOSITORIOS DE GLICERINA CUVE adultos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	944405	No	1A
04/03/2009	SUPOSITORIOS DE GLICERINA CUVE lactantes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	944421	No	1A
04/03/2009	SUPOSITORIOS DE GLICERINA CUVE niños	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	944447	No	1A
04/03/2009	SUPOSITORIOS DE GLICERINA CUVE niños	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	944439	No	1A

**am**

04/03/2009	TINTURA DE IODO PEREZ GIMENEZ solución	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	IODO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	961862	No	1A
04/03/2009	TOPIMYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659416	Si	1B
04/03/2009	TOPIMYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659416	Si	1A
04/03/2009	VASELINA PURA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	VASELINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	973370	No	1A
04/03/2009	VASELINA PURA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	VASELINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854448	No	1A
05/03/2009	AMLODIPINO MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMLODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658481	Si	1A
05/03/2009	AMLODIPINO MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMLODIPINO	Modificación del Nombre del Medicamento	658481	Si	1B
05/03/2009	AMLODIPINO MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMLODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658480	Si	1A
05/03/2009	AMLODIPINO MYLAN 5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMLODIPINO	Modificación del Nombre del Medicamento	658480	Si	1B
05/03/2009	CALMAGRIP comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	731174	No	1A

**am**

05/03/2009	CALMAGRIP comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	731174	No	1A
05/03/2009	CALMAGRIP comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	731174	No	1A
05/03/2009	CALMAGRIP comprimidos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	731174	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	876417	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	876425	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CAFEINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600022	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	876417	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	876425	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600022	No	1A

**am**

05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	876417	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	876425	No	1A
05/03/2009	CALMANTE VITAMINADO PEREZ GIMENEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIAMINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600022	No	1A
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	830588	Si	1A
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999818	Si	1A
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	830927	Si	1A
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	635284	Si	1A
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre del Medicamento	830588	Si	1B
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre del Medicamento	999818	Si	1B
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre del Medicamento	830927	Si	1B

**am**

05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre del Medicamento	635284	Si	1B
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 30 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653712	Si	1A
05/03/2009	CITALOPRAM MYLAN 30 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del Nombre del Medicamento	653712	Si	1B
05/03/2009	INHIBACE 1 mg, comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	917963	No	1B
05/03/2009	INHIBACE 2,5 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	918565	No	1B

**am**

05/03/2009	INHIBACE 5 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL MONOHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	918573	No	1B
05/03/2009	INHIBACE PLUS comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	686741	No	1B
05/03/2009	INHIBACE PLUS comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	686741	No	1B

**am**

05/03/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	652928	Si	1B
05/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656142	Si	1A
05/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656143	Si	1A
05/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600712	Si	1A
05/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	656142	Si	1B
05/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	656143	Si	1B
05/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	600712	Si	1B

**am**

05/03/2009	PASTA LASSAR IMBA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ZINC OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802306	No	1A
05/03/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802439	No	1A
05/03/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIROTRICINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802439	No	1A
05/03/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	BENZOCAINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802439	No	1A
05/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO ISOTÓNICO PÉREZ GIMÉNEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	961847	No	1A
05/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO ISOTÓNICO PÉREZ GIMÉNEZ	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	961920	No	1A
05/03/2009	TOPIMYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659419	Si	1A
05/03/2009	TOPIMYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659419	Si	1B
05/03/2009	TOPIMYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659420	Si	1A

**am**

05/03/2009	TOPIMYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659420	Si	1B
05/03/2009	TOPIMYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659418	Si	1A
05/03/2009	TOPIMYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659418	Si	1B
06/03/2009	AGUA OXIGENADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AGUA OXIGENADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702365	No	1A
06/03/2009	AGUA OXIGENADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AGUA OXIGENADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702381	No	1A
06/03/2009	AGUA OXIGENADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AGUA OXIGENADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702373	No	1A
06/03/2009	ALENDROGYN 70 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659405	Si	1B
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	743070	No	1A
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	743070	No	1A

**am**

06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	743070	No	1A
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	743070	No	1A
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	743070	No	1A
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	743070	No	1A
06/03/2009	BAYCIP 250 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	828194	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 250 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso	637181	No	1B

**am**

				de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE			
06/03/2009	BAYCIP 250 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	829309	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 250 mg suspensión oral en sobres unidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO	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	886366	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 250 mg suspensión oral en sobres unidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO	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	886374	No	1B

**am**

06/03/2009	BAYCIP 500 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	637587	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 500 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	827220	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 500 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	828665	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 500 MG suspensión oral en sobres unidos.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la	780817	No	1B

**am**

				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			
06/03/2009	BAYCIP 750 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	637199	No	1B
06/03/2009	BAYCIP 750 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACINO 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	824474	No	1B
06/03/2009	BICARBONATO SODICO CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	717280	No	1A
06/03/2009	CARVEDILOL PHARMAGENUS 6.25 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	CARVEDILOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un	804419	Si	1A

**am**

				fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes			
06/03/2009	CARVEDILOL PHARMAGENUS 6.25 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	CARVEDILOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	633016	Si	1A
06/03/2009	CUVEFILM solución tópica	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	768580	No	1A
06/03/2009	CUVEFILM solución tópica	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	884783	No	1A
06/03/2009	GLICERINA BIDEESTILADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	854257	No	1A
06/03/2009	GLICERINA BIDEESTILADA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	970848	No	1A
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	725077	No	1A

**am**

06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	725077	No	1A
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	725077	No	1A
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	725077	No	1A
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	725077	No	1A
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	725077	No	1A
06/03/2009	MASAGIL LINIMENTO	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783746	No	1A
06/03/2009	MASAGIL LINIMENTO	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ESENCIA TREMONTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783746	No	1A
06/03/2009	MASAGIL LINIMENTO	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ESENCIA ROMERO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783746	No	1A

**am**

06/03/2009	MASAGIL LINIMENTO	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	ALCOHOL ALCANFORADO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783746	No	1A
06/03/2009	MASAGIL LINIMENTO	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AMONIACO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783746	No	1A
06/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	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	660454	No	1A
06/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	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	660455	No	1A
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652143	No	1A
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652143	No	1A
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652143	No	1A

**am**

06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652143	No	1A
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652143	No	1A
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652143	No	1A
06/03/2009	SUPOGLIZ adultos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	629063	No	1A
06/03/2009	SUPOGLIZ adultos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	829846	No	1A
06/03/2009	SUPOGLIZ adultos	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	GLICEROL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	829853	No	1A
09/03/2009	ASTEFOR 400/30 mg comprimidos con cubierta pelicular	FARMASIERRA LABORATORIOS, 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	658621	No	1A

**am**

09/03/2009	ASTEFOR 400/30 mg comprimidos con cubierta pelicular	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	CODEINA FOSFATO HEMIHDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658621	No	1A
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, 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)	840702	No	1A
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	840702	No	1A
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, 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	840702	No	1A

**am**

				responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	840702	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650197	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650198	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650197	No	1A

**am**

09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650198	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650197	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650198	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650197	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650198	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650197	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650198	No	1A

**am**

09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650197	No	1A
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650198	No	1A
09/03/2009	GLUCOSAMINA KORHISPANA 1,5 g polvo para solución oral	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	GLUCOSAMINA 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	658648	Si	1B
09/03/2009	GLUCOSAMINA KORHISPANA 1,5 g polvo para solución oral	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	GLUCOSAMINA 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	658649	Si	1B
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1B

**am**

				de pruebas			
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1B
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1B
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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,	975136	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1B
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	975136	No	1B
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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,	995910	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1B
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1B
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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,	995910	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1B
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	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	995910	No	1B
10/03/2009	ADENOCOR 6 mg/2 ml solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	691527	No	1B
10/03/2009	ALERGORATIO 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LORATADINA	Modificación del Nombre del Medicamento	650161	Si	1B

**am**

10/03/2009	ALERGORATIO 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LORATADINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662562	No	1B
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 1 g comprimidos recubiertos	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	715409	Si	1A
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 500 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	715342	Si	1A
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 500 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	883827	Si	1A
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 500 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	611525	Si	1A
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 750 mg comprimidos recubiertos	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	715383	Si	1A
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 750 mg comprimidos recubiertos	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	883801	Si	1A
10/03/2009	AMOXICILINA Pensa 750 mg comprimidos recubiertos	Pensa Pharma, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	611541	Si	1A
10/03/2009	AZITROMICINA Pensa 500 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de	764514	Si	1A

**am**

				comercialización (*)			
10/03/2009	AZITROMICINA Pensa 500 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	615716	Si	1A
10/03/2009	AZITROMICINA Pensa 500 mg granulado para suspensión oral	Pensa Pharma, S.A.U	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	764522	Si	1A
10/03/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	CLORMADINONA 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	651553	No	1A
10/03/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	CLORMADINONA 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	651555	No	1A

**am**

10/03/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ETINILESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651553	No	1A
10/03/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ETINILESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651555	No	1A
10/03/2009	BICALUTAMIDA PENSA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	BICALUTAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656111	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL PENSA 100 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663237	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL PENSA 12,5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	855882	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL PENSA 25 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663252	Si	1A

**am**

10/03/2009	CAPTOPRIL PENSA 25 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	649954	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL PENSA 50 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663245	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL PENSA 50 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	649962	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 50 mg/25 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	818856	Si	1A
10/03/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 50 mg/25 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	818856	Si	1A
10/03/2009	CITALOPRAM KERN PHARMA 30 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	854844	Si	1B
10/03/2009	CITALOPRAM KERN PHARMA 30 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	855130	Si	1B
10/03/2009	CITALOPRAM PENSA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658353	No	1A
10/03/2009	CITALOPRAM PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658354	Si	1A

**am**

10/03/2009	CITALOPRAM PENZA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658355	Si	1A
10/03/2009	CITALOPRAM PENZA 30 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658356	Si	1A
10/03/2009	CITALOPRAM PENZA 40 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658378	Si	1A
10/03/2009	HALOPERIDOL ESTEVE 0,5 mg Comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HALOPERIDOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	989483	No	1A
10/03/2009	HIBISCRUB	REGENT MEDICAL LTD.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	768853	No	1B
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	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	759621	No	1B

**am**

10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	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	656108	No	1B
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	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	646166	No	1B
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	759621	No	1A
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656108	No	1A
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de	646166	No	1A

**am**

				comercialización			
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	759621	No	1A
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	656108	No	1A
10/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	646166	No	1A
11/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	997585	No	1B
11/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	997593	No	1B
11/03/2009	IDAPTAN solución oral	DANVAL, S.A.	TRIMETAZIDINA DIHIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto	965319	No	1A

**am**

				acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas			
11/03/2009	MIDAZOLAM HOSPIRA 1 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	746487	Si	1B
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	605170	Si	1B
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	746586	Si	1B
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	746966	Si	1B
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del Nombre del Medicamento	746628	Si	1B
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o	767566	No	1A

**am**

				intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias			
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	767574	No	1A
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858936	No	1A
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	767566	No	1A

**am**

11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	767574	No	1A
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	858936	No	1A
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	767566	No	1A
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	767574	No	1A
11/03/2009	MOTIVAN 20 mg Comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de	858936	No	1A

**am**

				embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas			
11/03/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	650104	No	1B
11/03/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	650104	No	1B
11/03/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650104	No	1B
11/03/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas semisólidas o líquidas	650104	No	1B
12/03/2009	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	823666	No	1B

**am**

12/03/2009	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	832972	No	1B
12/03/2009	ADOLONTA supositorios	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	642744	No	1B
12/03/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA 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	651551	No	1A
12/03/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA 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	651552	No	1A

**am**

				fabricante actualmente aprobado			
12/03/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651551	No	1A
12/03/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651552	No	1A
12/03/2009	DICLOFENACO PENSA 50 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661686	Si	1A
12/03/2009	DILTIAZEM PENSA 60 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	741025	Si	1A

**am**

12/03/2009	DILTIAZEM PENZA 60 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	741033	Si	1A
12/03/2009	DILTIAZEM PENZA 60 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	DILTIAZEM HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602920	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661113	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602999	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661115	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603002	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 5 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661112	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 5 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602998	Si	1A
12/03/2009	DONEPEZILO PENZA 5 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661114	Si	1A

**am**

12/03/2009	DONEPEZILO PENSA 5 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	603000	Si	1A
12/03/2009	LARGACTIL 40 mg/ml gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLORPROMAZINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	777730	No	1B
12/03/2009	LARGACTIL 40 mg/ml gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLORPROMAZINA HIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	777730	No	1B
12/03/2009	OMEPRAZOL NORMON 10 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS NORMON, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	659795	No	1B
12/03/2009	OMEPRAZOL NORMON 10 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS NORMON, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	659796	No	1B

**am**

12/03/2009	OMEPRAZOL NORMON 10 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS NORMON, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	602634	No	1B
12/03/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	654592	Si	1A
12/03/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	654593	Si	1A
12/03/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o	654592	Si	1A

**am**

				adición)			
12/03/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	654593	Si	1A
12/03/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	654592	Si	1A
12/03/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	654593	Si	1A

**am**

12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703892	No	1A

**am**

12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600243	No	1A

**am**

12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703892	No	1A

**am**

				responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	600243	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	703892	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600243	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante	994301	No	1A

**am**

				responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	994301	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	994301	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	994301	No	1A

**am**

12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	994301	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	994301	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	994301	No	1A

**am**

12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	994301	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	994301	No	1A
12/03/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	994301	No	1A
12/03/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	660004	No	1A
12/03/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición).	760314	No	1A

**am**

				Otras sustancias			
12/03/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	757195	No	1A
12/03/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	644948	No	1A
12/03/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un	866905	No	1A

**am**

				fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias			
12/03/2009	SOLIAN 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	880658	No	1B
12/03/2009	SOLIAN 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMISULPRIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	880666	No	1B
12/03/2009	SOLVERA 100 mg/ 5 ml Suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	660590	Si	1B
12/03/2009	SOLVERA 100 mg/ 5 ml Suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	602788	Si	1B
13/03/2009	ENALAPRIL/ HIDROCLOROTIAZIDA PENZA 20/12,5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660182	Si	1A
13/03/2009	ENALAPRIL/ HIDROCLOROTIAZIDA PENZA 20/12,5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660182	Si	1A
13/03/2009	FINASTERIDA PENZA 5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	FINASTERIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652282	Si	1A
13/03/2009	FINASTERIDA PENZA 5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	FINASTERIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600336	Si	1A

**am**

13/03/2009	FLUOXETINA PENSA 20 mg capsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	908228	Si	1A
13/03/2009	FLUOXETINA PENSA 20 mg capsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	908236	Si	1A
13/03/2009	FLUOXETINA PENSA 20 mg capsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659084	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA PENSA 300 mg cápsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659456	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA PENSA 300 mg cápsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602594	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA PENSA 300 mg cápsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659468	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA PENSA 400 mg cápsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659460	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA PENSA 400 mg cápsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659461	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA PENSA 400 mg cápsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602595	Si	1A

**am**

13/03/2009	GABAPENTINA Pensa 800 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659462	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA Pensa 800 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659463	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA Pensa 800 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602596	Si	1A
13/03/2009	GABAPENTINA Pensa 800 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602597	Si	1A
13/03/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	PHIDEA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	891572	No	1B
13/03/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	PHIDEA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	891580	No	1B

**am**

13/03/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	PHIDEA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	888107	No	1B
13/03/2009	MANFREDOL 0.4 mg capsulas duras de liberación prolongada	CANTABRIA PHARMA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	659068	No	1A
13/03/2009	MOTOSOL 30 mg comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	960914	No	1A
13/03/2009	MOTOSOL 60 mg granulado	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	880716	No	1A
13/03/2009	MOTOSOL Retard	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	696260	No	1A
13/03/2009	MUCOSAN Retard	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	696278	No	1A
13/03/2009	PANLIPAL 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658979	No	1B
13/03/2009	PANLIPAL 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un	658979	No	1A

**am**

				fabricante actualmente aprobado			
13/03/2009	PANLIPAL 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658979	No	1A
16/03/2009	ALIVIODOL 7.5 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	651338	No	1B
16/03/2009	ARAFAXINA RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	656049	Si	1B
16/03/2009	ARAFAXINA RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	656048	Si	1B

**am**

16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	703306	Si	1B
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	621755	Si	1B
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703306	Si	1A
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621755	Si	1A
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, 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	703306	Si	1A

**am**

				la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes			
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, 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	621755	Si	1A
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	703306	Si	1B
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	621755	Si	1B
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	703330	Si	1B

**am**

16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	615740	Si	1B
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	703330	Si	1A
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	615740	Si	1A
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, 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	703330	Si	1A

**am**

16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, 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	615740	Si	1A
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	703330	Si	1B
16/03/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB ® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	615740	Si	1B
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	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	683276	No	1A

**am**

16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	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	686352	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	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	651650	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	683276	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	686352	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651650	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	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	694448	No	1A

**am**

				tipos de formas farmacéuticas			
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	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	694430	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	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	651648	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	694448	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	694430	No	1A
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	651648	No	1A

**am**

16/03/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	816470	Si	1B
16/03/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	817361	Si	1B
16/03/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	817379	Si	1B
16/03/2009	SOYACAL 10%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	787812	No	1B
16/03/2009	SOYACAL 10%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	788000	No	1B
16/03/2009	SOYACAL 10%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	787739	No	1B
16/03/2009	SOYACAL 20%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	788265	No	1B
16/03/2009	SOYACAL 20%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	788042	No	1B
16/03/2009	SOYACAL 20%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	788356	No	1B
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas,	661104	Si	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	661121	Si	1B
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	661105	Si	1B
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	661122	Si	1B

**am**

16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	661101	Si	1B
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	661125	Si	1B
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	661103	Si	1B
16/03/2009	TOPIRAMATO ALTER 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la	661123	Si	1B

**am**

				adición de un procedimiento de pruebas			
16/03/2009	VASONASE capsulas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	992818	No	1B
16/03/2009	VASONASE RETARD cápsulas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	681767	No	1B
17/03/2009	ALIVIODOL 15 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	651339	No	1B
17/03/2009	AUGMENTINE 500/125mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	965061	No	1B
17/03/2009	AUGMENTINE 500/125mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	904805	No	1B
17/03/2009	AUGMENTINE 500/125mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	636498	No	1B
17/03/2009	AUGMENTINE 500/125mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	965061	No	1B

**am**

17/03/2009	AUGMENTINE 500/125mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	904805	No	1B
17/03/2009	AUGMENTINE 500/125mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	636498	No	1B
17/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	694562	No	1B
17/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	694562	No	1B
17/03/2009	CLAROGRAF 240 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	781690	No	1B

**am**

				adición de un procedimiento de pruebas			
17/03/2009	CLAROGRAF 240 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	836353	No	1B
17/03/2009	CLAROGRAF 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	650358	No	1B
17/03/2009	CLAROGRAF 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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,	650366	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
17/03/2009	CLAROGRAF 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	650374	No	1B
17/03/2009	CLAROGRAF 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	781666	No	1B
17/03/2009	DESFERIN 0,5 g viales	LABORATORIO PADRO, S.A.	DEFEROXAMINA MESILATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	742734	No	1B

**am**

17/03/2009	ESTRACYT 300 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	ESTRAMUSTINA FOSFATO	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	753152	No	1B
17/03/2009	ESTRACYT 300 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	ESTRAMUSTINA FOSFATO	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	753152	No	1B
17/03/2009	ETALPHA 1 microgramo Solución Inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	680389	No	1B
17/03/2009	ETALPHA 2 microgramos solución inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	680371	No	1B
17/03/2009	IBUFARMALID 4% suspensión oral	FARMALIDER, 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	660780	No	1B

**am**

				inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	IBUFARMALID 4% suspensión oral	FARMALIDER, 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	660781	No	1B
17/03/2009	IBUFARMALID 4% suspensión oral	FARMALIDER, 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	660782	No	1B
17/03/2009	INHIBACE PLUS comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	686741	No	1B
17/03/2009	INHIBACE PLUS comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	686741	No	1B
17/03/2009	IRBESARTAN STADA 150 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	IRBESARTAN	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	661593	Si	1B
17/03/2009	IRBESARTAN STADA 300 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	IRBESARTAN	Modificación de importancia menor del proceso de	661594	Si	1B

**am**

				fabricación del principio activo			
17/03/2009	IRBESARTAN STADA 75 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	IRBESARTAN	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	661592	Si	1B
17/03/2009	LACOVIN 5% Solución cutánea	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651495	No	1B
17/03/2009	LACOVIN 5% Solución cutánea	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662572	No	1B
17/03/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	652929	Si	1A
17/03/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	652930	Si	1A

**am**

17/03/2009	LEXATIN 1,5 mg cápsulas	ROCHE FARMA, S.A.	BROMAZEPAM	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	618355	No	1B
17/03/2009	LEXATIN 1,5 mg cápsulas	ROCHE FARMA, S.A.	BROMAZEPAM	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	779553	No	1B
17/03/2009	LEXATIN 3 mg capsulas	ROCHE FARMA, S.A.	BROMAZEPAM	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	623496	No	1B
17/03/2009	LEXATIN 3 mg capsulas	ROCHE FARMA, S.A.	BROMAZEPAM	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	952069	No	1B
17/03/2009	LEXATIN 6 mg capsulas	ROCHE FARMA, S.A.	BROMAZEPAM	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	779561	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 120 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658149	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 120 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658150	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 120 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	659464	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 240 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658152	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 240 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658154	No	1B

**am**

17/03/2009	MINURIN FLAS 240 microgramos lío filizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	602363	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 60 microgramos lío filizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658145	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 60 microgramos lío filizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	658147	No	1B
17/03/2009	MINURIN FLAS 60 microgramos lío filizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	602359	No	1B
17/03/2009	PRAVASTATINA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654185	Si	1B
17/03/2009	PRAVASTATINA UR 20 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654184	Si	1B
17/03/2009	PRAVASTATINA UR 40 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654183	Si	1B
17/03/2009	RISPERIDONA FLAS RANBAXY 1 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	RISPERIDONA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659791	Si	1B
17/03/2009	RISPERIDONA FLAS RANBAXY 1 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	RISPERIDONA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659792	Si	1B
17/03/2009	RISPERIDONA FLAS RANBAXY 2 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	RISPERIDONA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659793	Si	1B

**am**

17/03/2009	RISPERIDONA FLAS RANBAXY 2 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	RISPERIDONA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659794	Si	1B
17/03/2009	ROCOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	660685	Si	1B
17/03/2009	ROCOZ 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	662573	Si	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	615088	No	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	642918	No	1B

**an**

17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	651414	No	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	645382	No	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	621540	No	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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.	609057	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	999789	No	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	999791	No	1B
17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	999792	No	1B

**an**

17/03/2009	SUERO FISIOLÓGICO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	999790	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 10%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	615013	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 10%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	826966	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 10%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores.	615013	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 10%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	826966	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 20%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	615062	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 20%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	850149	No	1B

**an**

17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 20%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	826982	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 20%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	615062	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 20%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	850149	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 20%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores.	826982	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	609065	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	648295	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	614834	No	1B

**am**

17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	645374	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	651901	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	691188	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores.	827022	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	SUERO GLUCOSADO VITULIA 5%	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	850123	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSALINO VITULIA FRASCOS PARA PERFUSION	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	615237	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSALINO VITULIA FRASCOS PARA PERFUSION	LABORATORIOS ERN, S.A.	GLUCOSA	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	827048	No	1B

**an**

17/03/2009	SUERO GLUCOSALINO VITULIA FRASCOS PARA PERFUSION	LABORATORIOS ERN, 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	615237	No	1B
17/03/2009	SUERO GLUCOSALINO VITULIA FRASCOS PARA PERFUSION	LABORATORIOS ERN, 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	827048	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	690461	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores.	690479	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	614925	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	645754	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	690461	No	1B

**an**

17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	690479	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	614925	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	645754	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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.	690461	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	690479	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	614925	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, 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	645754	No	1B

**an**

17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	690461	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	690479	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	614925	No	1B
17/03/2009	SUERO RINGER LACTATO VITULIA	LABORATORIOS ERN, S.A.	LACTATO SODIO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores.	645754	No	1B

**am**

				Sustitución o adición de un proveedor			
17/03/2009	ULTRAVIST 240mg l/ml, solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	751701	No	1B
17/03/2009	ULTRAVIST 240mg l/ml, solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	781195	No	1B
17/03/2009	ULTRAVIST 240mg l/ml, solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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,	823864	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
17/03/2009	ULTRAVIST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	650325	No	1B
17/03/2009	ULTRAVIST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	781005	No	1B
17/03/2009	ULTRAVIST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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,	650317	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
17/03/2009	ULTRAVIST 300 mg l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	650309	No	1B
17/03/2009	ULTRAVIST 370 l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	781203	No	1B
17/03/2009	ULTRAVIST 370 l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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,	781419	No	1B

**am**

				incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
17/03/2009	ULTRAVIST 370 l/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	IOPROMIDA	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	650333	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651480	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	796953	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	643643	No	1B

**am**

17/03/2009	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	796953	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 4 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	643643	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	600263	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	643650	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	799916	No	1B

**am**

17/03/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	643650	No	1B
17/03/2009	ZOFRAN 8 mg solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	799916	No	1B
18/03/2009	ACCOLATE 20 mg comprimidos recubiertos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	749416	No	1B
18/03/2009	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658097	Si	1B
18/03/2009	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600805	Si	1B
18/03/2009	ATENOLOL TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un	658098	Si	1B

**am**

				procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas			
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	694562	No	1B
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694562	No	1B
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694562	No	1B
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694562	No	1B
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694562	No	1B
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694562	No	1B
18/03/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	694562	No	1B
18/03/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	999869	Si	1B

**am**

18/03/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	807289	Si	1B
18/03/2009	CETIRIZINA SANDOZ 10 mg/ml gotas orales en solución	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658462	Si	1A
18/03/2009	CITALOPRAM SANDOZ 20 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	829580	Si	1A
18/03/2009	CITALOPRAM SANDOZ 20 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	840033	Si	1A
18/03/2009	COLPOTROFIN crema vaginal	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PROMESTRIENO	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	653113	No	1B
18/03/2009	EBASTINA SANDOZ 10 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	EBASTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653967	Si	1A
18/03/2009	EBASTINA SANDOZ 20 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	EBASTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	653968	Si	1A
18/03/2009	GLUCOSAMINA SANDOZ 1500 mg polvo para solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658474	Si	1A

**am**

18/03/2009	GLUCOSAMINA SANDOZ 1500 mg polvo para solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658475	Si	1A
18/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	963215	No	1B
18/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	963223	No	1B
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 150 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	747808	Si	1A
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 150 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	747881	Si	1A
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	746529	Si	1A
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	746453	Si	1A
18/03/2009	OLMORAN 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	809715	No	1B

**am**

18/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U.	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	885988	Si	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U.	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	885921	Si	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U.	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	879304	Si	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U.	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	602949	Si	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 40 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la	735852	No	1B

**am**

				adición de un procedimiento de pruebas			
18/03/2009	OMEPRAZOL PENZA 40 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	735985	No	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENZA 40 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	602950	No	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENZA PHARMA 20 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	721530	Si	1B
18/03/2009	OMEPRAZOL PENZA PHARMA 20 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U.	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	721548	Si	1B

**am**

18/03/2009	OMEPRAZOL PENSA PHARMA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U.	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	600232	Si	1B
18/03/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	767756	Si	1B
18/03/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	767210	Si	1B
18/03/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	767632	Si	1B
18/03/2009	VANCOMICINA SANDOZ 1 g polvo para solucion inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652932	Si	1A

**am**

18/03/2009	VANCOMICINA SANDOZ 1 g polvo para solucion inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600400	Si	1A
18/03/2009	VANCOMICINA SANDOZ 500 mg polvo para solucion inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652931	Si	1A
18/03/2009	VANCOMICINA SANDOZ 500 mg polvo para solucion inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600399	Si	1A
18/03/2009	ZYRTEC 1 mg/ml solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	692905	No	1B
18/03/2009	ZYRTEC 1 mg/ml solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	692897	No	1B
20/03/2009	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656482	Si	1B

**am**

20/03/2009	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600798	Si	1B
20/03/2009	ATENOLOL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ATENOLOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656483	Si	1B
20/03/2009	CAPTOPRIL TARBIS 25 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	740597	Si	1B
20/03/2009	CAPTOPRIL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	740365	Si	1B
20/03/2009	CROMATONBIC B12 1000	LABORATORIOS MENARINI S.A	CIANOCOBALAMINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la	699470	No	1B

**am**

				adición de un procedimiento de pruebas			
20/03/2009	JUNIFEN 200 mg Sabor menta	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802629	No	1A
20/03/2009	JUNIFEN 200 mg Sabor menta	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802827	No	1A
20/03/2009	JUNIFEN 200 mg Sabor menta	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	802892	No	1A
20/03/2009	NAVIXEN 600 mg comprimidos recubiertos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN	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	660894	No	1B
20/03/2009	NAVIXEN 600 mg comprimidos recubiertos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN	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	660894	No	1B

**am**

20/03/2009	NAVIXEN 600 mg comprimidos recubiertos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660894	No	1A
20/03/2009	NAVIXEN 600 mg comprimidos recubiertos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660894	No	1A
20/03/2009	OMEPRAZOL RATIOPHARM 20 mg capsulas	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	900878	Si	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL RATIOPHARM 20 mg capsulas	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	900928	Si	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL RATIOPHARM 20 mg capsulas	RATIOPHARM ESPAÑA, 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	899179	Si	1B

**am**

20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	887646	Si	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	887638	Si	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	901413	Si	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	600140	Si	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la	736124	No	1B

**am**

				adición de un procedimiento de pruebas			
20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	736421	No	1B
20/03/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, 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	605519	No	1B
20/03/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	759498	No	1B
20/03/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	MENTOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	759498	No	1B

**am**

20/03/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	759498	No	1B
20/03/2009	REFLEX GEL	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ALCANFOR	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	759498	No	1B
20/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	870071	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	870063	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	870089	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	870097	No	1A

**am**

20/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	713107	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	606186	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	870154	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	870105	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	713206	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	713115	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	606236	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660616	No	1B

**am**

20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660616	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660616	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660616	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660616	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	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	660616	No	1B
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660617	No	1B

**am**

20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660617	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660617	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660617	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	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	660617	No	1B
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660618	No	1B
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	660615	No	1B
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de	660615	No	1A

**am**

				acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas			
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660615	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660615	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660615	No	1A
20/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	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	660615	No	1B
20/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659680	No	1B

**am**

20/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659680	No	1B
20/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659680	No	1B
20/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659680	No	1B
20/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659680	No	1B
20/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	659680	No	1B
23/03/2009	GLIMEPIRIDA PENSA 1 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652697	Si	1A
23/03/2009	GLIMEPIRIDA PENSA 1 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652698	Si	1A
23/03/2009	GLIMEPIRIDA PENSA 2 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652699	Si	1A
23/03/2009	GLIMEPIRIDA PENSA 2 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652700	Si	1A

**am**

23/03/2009	GLIMEPIRIDA PENSA 4 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652705	Si	1A
23/03/2009	GLIMEPIRIDA PENSA 4 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652706	Si	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	830885	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661464	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	830885	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661464	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	830885	No	1A

**am**

23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661464	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830885	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661464	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde	830885	No	1A

**am**

				tiene lugar el control de los lotes)			
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661464	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	830885	No	1A
23/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	661464	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
23/03/2009	IBUPROFENO (ARGININA) Pensa 600 mg granulado para solución oral	Pensa Pharma, S.A.U	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659951	Si	1A
23/03/2009	IBUPROFENO (ARGININA) Pensa 600 mg granulado para solución oral	Pensa Pharma, S.A.U	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659952	Si	1A
23/03/2009	IBUPROFENO Pensa 600 mg granulado efervescente	Pensa Pharma, S.A.U	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654733	Si	1A
23/03/2009	IBUPROFENO Pensa 400 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	798108	Si	1A
23/03/2009	IBUPROFENO Pensa 600 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	IBUPROFENO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999904	Si	1A
23/03/2009	INDAPAMIDA RETARD Pensa 1,5 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	Pensa Pharma, S.A.U	INDAPAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660105	Si	1A
23/03/2009	LANSOPRAZOL Pensa 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	Pensa Pharma, S.A.U	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659974	Si	1A

**am**

23/03/2009	LANSOPRAZOL PENSA 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659975	Si	1A
23/03/2009	LANSOPRAZOL PENSA 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659976	Si	1A
23/03/2009	LANSOPRAZOL PENSA 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	LANSOPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659977	Si	1A
23/03/2009	LEVOFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LEVOFLOXACINO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660461	Si	1A
23/03/2009	LOSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 100/ 25 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659652	Si	1A
23/03/2009	LOSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 100/ 25 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659652	Si	1A
23/03/2009	LOSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 50/12,5 mg Comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659651	Si	1A

**am**

23/03/2009	LOSARTAN HIDROCLOROTIAZIDA PENSA 50/12,5 mg Comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659651	Si	1A
23/03/2009	LOSARTAN PENSA INICIO 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656341	Si	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A

**am**

23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656583	No	1A
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones	656583	No	1A

**am**

				de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
23/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	656583	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	870071	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	870063	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870071	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870063	No	1A

**am**

23/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870071	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870063	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	870089	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	870097	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870089	No	1A

**am**

23/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870097	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870089	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870097	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	713107	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	606186	No	1A

**am**

23/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	713107	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	606186	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	713107	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	606186	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	870154	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la	870105	No	1A

**am**

				Farmacopea Europea			
23/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870154	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	870105	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870154	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	870105	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	713206	No	1A

**am**

23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	713115	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	606236	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	713206	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	713115	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	606236	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	713206	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un	713115	No	1A

**am**

				fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes			
23/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	606236	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660617	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660618	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660618	No	1A

**am**

23/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660618	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660618	No	1A
23/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	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	660618	No	1B
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	943449	Si	1A
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	943449	Si	1A
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL 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	943449	Si	1A

**am**

24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTIAZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	943449	Si	1A
24/03/2009	LOSARTAN PENSA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656344	Si	1A
24/03/2009	LOSARTAN PENSA 25 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656342	No	1A
24/03/2009	LOSARTAN PENSA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	LOSARTAN POTASICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656343	Si	1A
24/03/2009	LOVASTATINA PENSA 20 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702191	Si	1A
24/03/2009	LOVASTATINA PENSA 40 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	LOVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	702183	Si	1A
24/03/2009	PROMIXIN 1 MUI polvo para solución para inhalación por nebulizador	PROFILE PHARMA LIMITED	COLISTINA MESILATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el	650255	No	1A

**am**

				proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
24/03/2009	PROMIXIN 1 MUI polvo para solución para inhalación por nebulizador	PROFILE PHARMA LIMITED	COLISTINA MESILATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650255	No	1A
24/03/2009	PROMIXIN 1 MUI polvo para solución para inhalación por nebulizador	PROFILE PHARMA LIMITED	COLISTINA MESILATO SODIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	650255	No	1A
25/03/2009	APTEOR 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	651466	No	1B
25/03/2009	APTEOR 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651466	No	1A

**am**

25/03/2009	APTEOR 160 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	663690	No	1A
25/03/2009	ARAFAXINA RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	656048	Si	1B
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 50 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	739219	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 50 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	739219	No	1B
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 50 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739219	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 50 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739219	No	1A

**am**

25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 50 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739219	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 250 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	739201	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 250 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	739201	No	1B
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 250 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739201	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 250 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739201	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 250 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739201	No	1A
25/03/2009	CLICKHALER BECLOMETASONA 250 microgramos polvo para inhalación	INNOVATA BIOMED LIMITED	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	739201	No	1A
25/03/2009	LOTREVE 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	790238	No	1A
25/03/2009	LOTREVE 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y	790600	No	1A

**am**

				del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza			
25/03/2009	LOTREVE 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	790238	No	1A
25/03/2009	LOTREVE 15 mg comprimidos de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	OXIBUTININA 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	790600	No	1A
25/03/2009	MELOXICAM PENZA 15 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659124	Si	1A
25/03/2009	MELOXICAM PENZA 15 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602550	Si	1A
25/03/2009	MELOXICAM PENZA 7,5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659123	Si	1A
25/03/2009	MELOXICAM PENZA 7,5 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	MELOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602549	Si	1A

**am**

25/03/2009	NAVIXEN 600 mg comprimidos recubiertos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN	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	660894	No	1B
25/03/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 150 mg capsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS LAREQ PHARMA, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	660912	Si	1A
26/03/2009	ANASTROZOL CINFA 1 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ANASTROZOL	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	660093	Si	1A
26/03/2009	ANASTROZOL KERN PHARMA 1 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ANASTROZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	660049	Si	1A

**am**

26/03/2009	ARAFAXINA RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	656049	Si	1B
26/03/2009	ARAFAXINA RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656049	Si	1B
26/03/2009	ARAFAXINA RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ARAFARMA GROUP, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656048	Si	1B
26/03/2009	CAFERGOT comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CAFEINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	724013	No	1A
26/03/2009	CAFERGOT comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ERGOTAMINA TARTRATO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	724013	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A

**am**

26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	650629	No	1A

**am**

26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	650629	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	650629	No	1A
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	650629	No	1A

**am**

26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	650629	No	1A
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662108	Si	1B
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662109	Si	1B
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662108	Si	1B
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662109	Si	1B
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662104	Si	1B

**am**

26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	662105	Si	1B
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662104	Si	1B
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	662105	Si	1B
26/03/2009	METFORMINA CINFA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656367	Si	1A
26/03/2009	METFORMINA CINFA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	600775	Si	1A
26/03/2009	METFORMINA CINFA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	656367	Si	1A

**am**

26/03/2009	METFORMINA CINFA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	600775	Si	1A
26/03/2009	NEBIVOLOL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	661222	Si	1B
26/03/2009	NEOBRUFEN RETARD 800 mg comprimidos de liberación prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669861	No	1A
26/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	759621	No	1A
26/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un	656108	No	1A

**am**

				fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes			
26/03/2009	PLANTABEN sobres monodosis	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA CASCARA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	646166	No	1A
26/03/2009	TAMSULOSINA QT FARMA 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	QUALITEC EUROPA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660854	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	916692	Si	1A

**am**

27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	916692	Si	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente	916692	Si	1A

**am**

				aprobado			
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A
27/03/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO GENERIX 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ GMBH	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916692	Si	1A

**am**

27/03/2009	DILUTOL 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	690263	No	1A
27/03/2009	DILUTOL 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	646158	No	1A
27/03/2009	DILUTOL 5 mg comprimidos.	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	646141	No	1A
27/03/2009	DILUTOL 5 mg comprimidos.	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes	690271	No	1A

**am**

				excluido el control de los lotes			
27/03/2009	DILUTOL HTA	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	690289	No	1A
27/03/2009	GABAPENTINA PENSA 600 mg comprimidos recubiertos con película,	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659465	Si	1A
27/03/2009	GABAPENTINA PENSA 600 mg comprimidos recubiertos con película,	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659467	Si	1A
27/03/2009	GABAPENTINA PENSA 600 mg comprimidos recubiertos con película,	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602598	Si	1A
27/03/2009	GABAPENTINA PENSA 600 mg comprimidos recubiertos con película,	PENSA PHARMA, S.A.U	GABAPENTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602600	Si	1A

**am**

27/03/2009	MANERIX 150 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	880476	No	1A
27/03/2009	MANERIX 150 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	880468	No	1A
27/03/2009	MANERIX 300 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	683441	No	1A
27/03/2009	MANERIX 300 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes	683805	No	1A

**am**

				excluido el control de los lotes			
27/03/2009	METAMIZOL Pensa 575 mg capsulas duras	Pensa Pharma, S.A.U	METAMIZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659782	Si	1A
27/03/2009	METAMIZOL Pensa 575 mg capsulas duras	Pensa Pharma, S.A.U	METAMIZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659783	Si	1A
27/03/2009	METFORMINA Pensa 850 mg comprimidos recubiertos con película	Pensa Pharma, S.A.U	METFORMINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659220	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL Pensa 20 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	885988	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL Pensa 20 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	885921	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL Pensa 20 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	879304	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL Pensa 20 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602949	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL Pensa 40 mg capsulas	Pensa Pharma, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	735852	No	1A

**am**

27/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 40 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	735985	No	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL PENSA 40 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602950	No	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL PENSA PHARMA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	721530	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL PENSA PHARMA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	721548	Si	1A
27/03/2009	OMEPRAZOL PENSA PHARMA 20 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600232	Si	1A
27/03/2009	PANTOPRAZOL PENSA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656144	Si	1A
27/03/2009	PANTOPRAZOL PENSA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656145	Si	1A
27/03/2009	PANTOPRAZOL PENSA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600713	Si	1A
27/03/2009	PARACETAMOL PENSA 1 g comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660267	Si	1A

**am**

27/03/2009	PARACETAMOL PENSA 1 g comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660268	Si	1A
27/03/2009	PARACETAMOL PENSA 650 mg Comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658506	Si	1A
27/03/2009	PARACETAMOL PENSA 650 mg Comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602821	Si	1A
27/03/2009	PARACETAMOL PENSA 650 mg Comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	PARACETAMOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	685362	Si	1A
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	660454	No	1B
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660454	No	1A
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660454	No	1A
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660454	No	1A

**am**

27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación de un procedimiento de pruebas del acondicionamiento primario del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660455	No	1A
27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	660455	No	1A
27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660455	No	1A
27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	660455	No	1B
30/03/2009	Amlodipino farma ratio 10 mg comprimidos	FARMA RATIO, S.L.	AMLODIPINO 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)	999957	No	1A

**am**

30/03/2009	Amlodipino farma ratio 10 mg comprimidos	FARMA RATIO, S.L.	AMLODIPINO MALEATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	999957	No	1B
30/03/2009	Amlodipino farma ratio 5 mg comprimidos	FARMA RATIO, S.L.	AMLODIPINO 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)	653335	No	1A
30/03/2009	Amlodipino farma ratio 5 mg comprimidos	FARMA RATIO, S.L.	AMLODIPINO MALEATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	653335	No	1B

**am**

30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661563	Si	1B
30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	661564	Si	1B
30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	661563	Si	1B
30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación del Nombre del Medicamento	661564	Si	1B
30/03/2009	MIRTAMYLAN 15 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659506	Si	1B
30/03/2009	MIRTAMYLAN 30 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659507	Si	1B
30/03/2009	MIRTAMYLAN 45 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	Modificación del Nombre del Medicamento	659509	Si	1B

**am**

30/03/2009	OMEPRAZOL ARAFARMA 20 mg capsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653414	Si	1B
30/03/2009	OMEPRAZOL ARAFARMA 20 mg capsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	653413	Si	1B
30/03/2009	OMEPRAZOL ARAFARMA 20 mg capsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	656283	Si	1B
30/03/2009	PAROXETINA ARAFARMA GROUP 20 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	655922	Si	1B
30/03/2009	PAROXETINA ARAFARMA GROUP 20 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	655923	Si	1B
30/03/2009	PAROXETINA ARAFARMA GROUP 20 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	655924	Si	1B
30/03/2009	PAROXETINA ARAFARMA GROUP 20 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ARAFARMA GROUP, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600687	Si	1B
30/03/2009	PAROXETINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659275	Si	1A
30/03/2009	PAROXETINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659277	Si	1A

**am**

30/03/2009	PAROXETINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659278	Si	1A
30/03/2009	PAROXETINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602578	Si	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652658	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652658	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652658	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652658	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652658	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652658	No	1A

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652656	No	1A

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	652656	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente	652656	No	1A

**am**

				aprobado			
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652656	No	1A

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A

**m**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A

**m**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652656	No	1A
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652656	No	1A

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652656	No	1A
30/03/2009	RANITIDINA PENSA 150 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	789552	Si	1A
30/03/2009	RANITIDINA PENSA 150 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	886507	Si	1A
30/03/2009	RANITIDINA PENSA 150 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	608489	Si	1A
30/03/2009	RANITIDINA PENSA 300 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	777961	Si	1A
30/03/2009	RANITIDINA PENSA 300 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	778001	Si	1A
30/03/2009	RANITIDINA PENSA 300 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	RANITIDINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	608448	Si	1A
30/03/2009	SIMVASTATINA PENSA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	808634	Si	1A
30/03/2009	SIMVASTATINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	808683	Si	1A

**am**

30/03/2009	SIMVASTATINA PENZA 40 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	808691	Si	1A
30/03/2009	TAMSULOSINA PENZA 0,4 mg capsulas duras de liberación prolongada	PENZA PHARMA, S.A.U	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659162	Si	1A
30/03/2009	TERBINAFINA PENZA 10 mg/g Crema	PENZA PHARMA, S.A.U	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658464	Si	1A
30/03/2009	TERBINAFINA PENZA 250 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	TERBINAFINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660706	Si	1A
30/03/2009	TERBINAFINA PENZA 250 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	TERBINAFINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660707	Si	1A
30/03/2009	TYPHERIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	811836	No	1A
30/03/2009	TYPHERIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	811836	No	1B

**am**

31/03/2009	ADARTREL 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL 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	654669	No	1A
31/03/2009	ADARTREL 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	654669	No	1A
31/03/2009	CARDURAN NEO 4 mg comprimidos de liberación modificada	PFIZER, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	801324	No	1B
31/03/2009	CARDURAN NEO 4 mg comprimidos de liberación modificada	PFIZER, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	621904	No	1B

**am**

31/03/2009	CARDURAN NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	PFIZER, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	801480	No	1B
31/03/2009	CARDURAN NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	PFIZER, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	608638	No	1B
31/03/2009	CLOBEX 500 microgramos/g champú	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	CLOBETASOL PROPIONATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	658225	No	1A
31/03/2009	CLOBEX 500 microgramos/g champú	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	CLOBETASOL PROPIONATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	658226	No	1A
31/03/2009	CLOBEX 500 microgramos/g champú	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	CLOBETASOL PROPIONATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658225	No	1A
31/03/2009	CLOBEX 500 microgramos/g champú	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	CLOBETASOL PROPIONATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la	658226	No	1A

**am**

				dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización			
31/03/2009	CLOBEX 500 microgramos/g champú	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	CLOBETASOL PROPIONATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	658225	No	1A
31/03/2009	CLOBEX 500 microgramos/g champú	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	CLOBETASOL PROPIONATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	658226	No	1A
31/03/2009	EKISTOL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	CILOSTAZOL	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	661615	No	1A
31/03/2009	EKISTOL 50 mg Comprimidos	LACER, S.A	CILOSTAZOL	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	661616	No	1A
31/03/2009	GERBIN comprimidos	LABORATORIO TEMIS FARMA, S.L.	ACECLOFENACO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	730895	No	1A

**am**

31/03/2009	GERBIN comprimidos	LABORATORIO TEMIS FARMA, S.L.	ACECLOFENACO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	885293	No	1A
31/03/2009	MICOFENOLATO DE MOFETILO GERMED 500 mg comprimidos recubiertos con película	GERMED FARMACEUTICA S.A.	MICOFENOLATO DE MOFETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	602837	Si	1B
31/03/2009	MICOFENOLATO DE MOFETILO GERMED 500 mg comprimidos recubiertos con película	GERMED FARMACEUTICA S.A.	MICOFENOLATO DE MOFETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	661948	Si	1B
31/03/2009	PAROXETINA GSK 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652103	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652658	No	1A

**am**

				aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	652658	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente	652658	No	1A

**am**

				aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652658	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652658	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652658	No	1B

**am**

				de conformidad con la farmacopea europea. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652658	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652658	No	1B

**am**

31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	652658	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	652658	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652658	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	652658	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	652658	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y	652658	No	1A

**am**

				las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)			
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652658	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652658	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652659	No	1A

**am**

				fabricante actualmente aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de	652659	No	1A

**am**

				material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado	652659	No	1A

**am**

				de conformidad con la Farmacopea Europea			
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652659	No	1B

**am**

31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652659	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM 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. Modificación en las instalaciones de un fabricante ya aprobado (sustitución o adición)	652659	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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	652659	No	1B

**am**

				(sustitución o adición)			
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	652659	No	1B
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	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	652659	No	1A

**am**

				proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado			
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652659	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652659	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652659	No	1A
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652659	No	1A

**am**

31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652659	No	1A
31/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659680	No	1A
31/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659680	No	1A
31/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659680	No	1A
31/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659680	No	1A
31/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659680	No	1A
31/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	659680	No	1A
31/03/2009	TOPIRAMATO PENSA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660359	Si	1A

**am**

31/03/2009	TOPIRAMATO PENSA 200 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660360	Si	1A
31/03/2009	TOPIRAMATO PENSA 25 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660356	Si	1A
31/03/2009	TOPIRAMATO PENSA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	660358	Si	1A
31/03/2009	VASOCONSTRICTOR PENSA	PENSA PHARMA, S.A.U	NAFAZOLINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845123	No	1A
31/03/2009	VASOCONSTRICTOR PENSA	PENSA PHARMA, S.A.U	NAFAZOLINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845149	No	1A
31/03/2009	VASOCONSTRICTOR PENSA	PENSA PHARMA, S.A.U	NAFAZOLINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	845156	No	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENSA 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENSA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661810	Si	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENSA 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENSA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661811	Si	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENSA 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENSA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661812	Si	1A

**am**

31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENZA 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENZA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661813	Si	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENZA 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENZA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661806	Si	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENZA 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENZA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661807	Si	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENZA 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENZA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661808	Si	1A
31/03/2009	VENLAFAXINA RETARD PENZA 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PENZA PHARMA, S.A.U	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661809	Si	1A

Fecha de elaboración del informe: 31 de marzo de 2009