

Fecha de elaboración del informe: 5 de junio de 2009

VARIACIONES TIPO I AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN MAYO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	ADELAN SEMANAL 70 mg Comprimidos	LABORATORIOS ALACAN INDUSTRIAS QUIMICO FARMACEUTICAS, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	661171	Si	1A
04/05/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg cápsulas duras	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	999819	Si	1A
04/05/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg cápsulas duras	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	726372	Si	1A
04/05/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg cápsulas duras	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	999819	Si	1B
04/05/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg cápsulas duras	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	726372	Si	1B
04/05/2009	FOSINOPRIL MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FOSINOPRIL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658959	Si	1A
04/05/2009	FOSINOPRIL MYLAN 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FOSINOPRIL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	658959	Si	1B
04/05/2009	FOSINOPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FOSINOPRIL SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658960	Si	1A
04/05/2009	FOSINOPRIL MYLAN 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FOSINOPRIL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	658960	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas duras	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	728691	Si	1B
04/05/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas duras	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	613810	Si	1B
04/05/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 300 mg cápsulas duras	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	779199	Si	1B
04/05/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 400 mg cápsulas duras	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	728436	Si	1B
04/05/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 400 mg cápsulas duras	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	613802	Si	1B
04/05/2009	GABAPENTINA COMBINO PHARM 400 mg cápsulas duras	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	779181	Si	1B
04/05/2009	IRBESARTAN GADUR 300 mg comprimidos recubiertos con película	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	661908	Si	1B
04/05/2009	IRBESARTAN GADUR 300 mg comprimidos recubiertos con película	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	661908	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	IRBESARTAN GADUR 75 mg comprimidos recubiertos con película	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	661906	Si	1B
04/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	661911	Si	1B
04/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	661911	Si	1A
04/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 75 mg comprimidos recubiertos con película	IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	661909	Si	1B
04/05/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 300 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	661916	Si	1B
04/05/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 300 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	661916	Si	1A
04/05/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 75 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	661912	Si	1B
04/05/2009	KETOCONAZOL GENERICOS JUVENTUS 2% gel	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	KETOCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	732685	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	MEGEFREN 160 mg Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	669192	No	1A
04/05/2009	MEGEFREN Sobres	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661488	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873166	No	1A
04/05/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	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)	873141	No	1A
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	828830	Si	1B
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	828897	Si	1B
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	829465	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	625384	Si	1B
04/05/2009	OMEPRAZOL RATIOPHARM 20 mg capsulas	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	900878	Si	1B
04/05/2009	OMEPRAZOL RATIOPHARM 20 mg capsulas	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	900928	Si	1B
04/05/2009	OMEPRAZOL RATIOPHARM 20 mg capsulas	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	899179	Si	1B
04/05/2009	TERAUMON 5 mg comprimidos	SMALLER, S.A.	TERAZOSINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	650239	No	1B
04/05/2009	TERAUMON 5 mg comprimidos	SMALLER, S.A.	TERAZOSINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	606764	No	1B
05/05/2009	HIBISCRUB	REGENT MEDICAL LTD.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	768853	No	1A
05/05/2009	ROSALGIN PRONTO	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Formas farmacéuticas semisólidas o líquidas.	768572	No	1B
06/05/2009	MICIFRONA solución oral	ARAFARMA GROUP, S.A.	LESPEDEZA CAPITATA EXTO	Sustitución de un excipiente por otro comparable	936377	No	1B
06/05/2009	MICIFRONA solución oral	ARAFARMA GROUP, S.A.	LESPEDEZA CAPITATA EXTO	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	936377	No	1B
06/05/2009	SIMOLAN 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652906	Si	1B
06/05/2009	SIMOLAN 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652915	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	SIMOLAN 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652907	Si	1B
06/05/2009	SIMOLAN 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652908	Si	1B
06/05/2009	SIMOLAN 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652911	Si	1B
06/05/2009	SIMOLAN 5 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652912	Si	1B
06/05/2009	SIMOLAN 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652913	Si	1B
06/05/2009	SIMOLAN 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652914	Si	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	893701	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	895474	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	894956	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	894923	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	894915	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	894147	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	894139	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	893735	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	893719	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	893024	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	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)	893370	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	893701	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	895474	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	894956	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	894923	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	894915	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	894147	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	894139	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	893735	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	893719	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	893024	No	1B
06/05/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo 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)	893370	No	1B
07/05/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	651651	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/05/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	656860	Si	1B
07/05/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	652266	Si	1B
07/05/2009	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	603140	Si	1B
08/05/2009	GELOCATIL 250 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650501	No	1A
08/05/2009	GELOCATIL 250 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600051	No	1A
08/05/2009	GELOCATIL 500 mg COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650502	No	1A
08/05/2009	GELOCATIL 500 mg COMPRIMIDOS BUCODISPERSABLES	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600052	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/05/2009	GELOCATIL 650 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650503	No	1A
08/05/2009	GELOCATIL 650 mg comprimidos	LABORATORIOS GELOS, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600053	No	1A
08/05/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658810	Si	1A
08/05/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658811	Si	1A
08/05/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658808	Si	1A
08/05/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	658809	Si	1A
08/05/2009	NIPENT 10 mg polvo para solución inyectable o para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	PENTOSTATINA	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	710764	No	1A
11/05/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658092	Si	1B
11/05/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658093	Si	1B
11/05/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600803	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 200mg/5ml polvo para suspensión oral en frasco	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	709055	Si	1B
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 200mg/5ml polvo para suspensión oral en frasco	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	709048	Si	1B
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	709089	Si	1B
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	744144	Si	1B
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 MG polvo para suspensión oral en sobre	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	744136	Si	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	731349	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	606863	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	731349	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	606863	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	731349	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	606863	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	731349	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	606863	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	731349	No	1B
11/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	606863	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	652310	No	1B
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPIN A	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	652311	No	1B
11/05/2009	ENALAPRIL GENERICOS JUVENTUS 20 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	826594	Si	1B
11/05/2009	ENALAPRIL GENERICOS JUVENTUS 5 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	827287	Si	1B
11/05/2009	ENALAPRIL GENERICOS JUVENTUS 5 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	827543	Si	1B
11/05/2009	FENOFIBRATO RANBAXY 200 mg Cápsulas duras	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	FENOFIBRATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	660061	Si	1A
11/05/2009	MICIFRONA solución oral	ARAFARMA GROUP, S.A.	LESPEDEZA CAPITATA EXTO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	936377	No	1A
11/05/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662025	Si	1B
11/05/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662026	Si	1B
11/05/2009	PROSTAGLANDINA E2 PFIZER 0,5 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	DINOPROSTONA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	964320	No	1B
11/05/2009	UBISTESIN 1/100 000 solución para inyección	3M ESPE AG	EPINEFRINA HIDROCLORURO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711549	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	UBISTESIN 1/100 000 solución para inyección	3M ESPE AG	ARTICAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711549	No	1B
11/05/2009	UBISTESIN 1/200 000 solución para inyección	3M ESPE AG	EPINEFRINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711689	No	1B
11/05/2009	UBISTESIN 1/200 000 solución para inyección	3M ESPE AG	ARTICAINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711689	No	1B
12/05/2009	ANTALGIN 550 mg comprimidos recubiertos	ROCHE FARMA, S.A.	NAPROXENO SODICO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	998484	No	1A
12/05/2009	ANTALGIN 550 mg comprimidos recubiertos	ROCHE FARMA, S.A.	NAPROXENO SODICO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	971457	No	1A
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	754622	Si	1B
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	753939	Si	1B
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	623637	Si	1B
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	753855	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	753889	Si	1B
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	623645	Si	1B
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 750 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	753715	Si	1B
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 750 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACIN O	Modificación del Nombre del Medicamento	623652	Si	1B
12/05/2009	DOMPERIDONA PENZA 10 mg comprimidos	PENZA PHARMA, S.A.U	DOMPERIDONA MALEATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656289	Si	1A
12/05/2009	NAPROSYN 500 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	NAPROXENO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	988881	No	1A
12/05/2009	NAPROSYN 500 mg comprimidos	ROCHE FARMA, S.A.	NAPROXENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	988881	No	1A
12/05/2009	NAPROSYN Sobres	ROCHE FARMA, S.A.	NAPROXENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	773143	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
12/05/2009	SIMVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 10 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	739177	Si	1B
12/05/2009	SIMVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 20 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	739649	Si	1B
12/05/2009	SIMVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 40 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SIMVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	739656	Si	1B
14/05/2009	ACETENSIL 20 mg comprimidos	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	849646	No	1A
14/05/2009	DUROGESIC MATRIX 25 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662593	No	1B
14/05/2009	DUROGESIC MATRIX 12 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	652097	No	1B
14/05/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662585	No	1B
14/05/2009	RAMIPRIL NORMON 10 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RAMIPRIL	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Formas farmacéuticas gastroresistentes, modificadas o de liberación prolongada y comprimidos con incisiones	658165	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	695767	No	1B
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	695775	No	1B
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	605881	No	1B
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	606087	No	1B
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	695783	No	1B
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	695791	No	1B
14/05/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	723767	No	1A
14/05/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	723973	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	ANASTROZOL QT FARMA 1 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ANASTROZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660276	Si	1B
18/05/2009	ANASTROZOL QUALITEC 1 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ANASTROZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660278	Si	1B
18/05/2009	ANASTROZOL QUASSET 1 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	ANASTROZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660277	Si	1B
18/05/2009	ATARAX 2 mg/ml Jarabe	UCB PHARMA, S.A.	HIDROXIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663025	No	1B
18/05/2009	BELOKEN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL TARTRATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	952044	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	731349	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	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	606863	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	731349	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	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	606863	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	731349	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	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	606863	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	731349	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	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	606863	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	731349	No	1A
18/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	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	606863	No	1A
18/05/2009	CETIRIZINA RANBAXY 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	653985	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	CETIRIZINA RANBAXY 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	653984	Si	1B
18/05/2009	CETIRIZINA RANBAXY 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663026	Si	1B
18/05/2009	CETIRIZINA RANBAXY 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663027	Si	1B
18/05/2009	CETIRIZINA RANBAXY 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663028	Si	1B
18/05/2009	CETIRIZINA RANBAXY 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663029	Si	1B
18/05/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662577	No	1B
18/05/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h PARCHES TRANSDERMICOS	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	848119	No	1B
18/05/2009	EBASTINA Acost 10 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	EBASTINA	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	658222	Si	1B
18/05/2009	EBASTINA Acost 20 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	EBASTINA	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	658221	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	EBASTINA UR 10 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	EBASTINA	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	658171	Si	1B
18/05/2009	EBASTINA UR 20 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	EBASTINA	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	658170	Si	1B
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	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	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	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	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	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	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	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	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	753194	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	753194	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	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	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	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	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	753194	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	752980	No	1A
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	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	753194	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERON A ACETATO	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	752980	No	1A
18/05/2009	LOVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 20 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	LOVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	877910	Si	1B
18/05/2009	LOVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 40 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	LOVASTATINA	Modificación del Nombre del Medicamento	877696	Si	1B
18/05/2009	METAFISOL polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	CALCIO FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	763151	No	1A
18/05/2009	METAFISOL polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	CALCIO FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	811414	No	1A
18/05/2009	METAFISOL polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	763151	No	1A
18/05/2009	METAFISOL polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	811414	No	1A
18/05/2009	OSEOFORT polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	CALCIO FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	812420	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OSEOFORT polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	CALCIO FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	762716	No	1A
18/05/2009	OSEOFORT polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	812420	No	1A
18/05/2009	OSEOFORT polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	762716	No	1A
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652402	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652403	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652406	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652408	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652409	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652410	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL GAS COMPRIMIDO MESSER 200 BAR, gas para inhalación, en botella	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652411	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662723	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662724	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662725	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662727	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662728	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662729	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662730	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662732	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662733	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662737	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662739	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662740	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662741	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662744	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662746	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662747	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662748	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662750	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662752	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662753	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662749	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662738	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662745	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652393	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652394	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652395	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652398	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652399	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	652400	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662722	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662714	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662715	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662716	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662717	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662719	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662720	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662721	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662731	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662735	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662736	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662743	No	1B
18/05/2009	OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO MESSER GAS PARA INHALACIÓN EN RECIPIENTE CRIOGENICO	MESSER IBERICA DE GASES, S.A.	OXIGENO	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	662751	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	815910	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ESENCIA TREMENTINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663031	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ALCANFOR	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	815910	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ALCANFOR	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663031	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	MENTOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	815910	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	MENTOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663031	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	815910	No	1B
18/05/2009	REFLEX SPRAY	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	SALICILATO METILO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663031	No	1B
18/05/2009	SUMIAL 10 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	829168	No	1A
18/05/2009	SUMIAL 40 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	829176	No	1A
18/05/2009	TENORMIN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación dentro de los tamaños de envase aprobados actualmente	724070	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	TOBI 300 mg/5 ml solucion para nebulizador	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TOBRAMICINA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	753699	No	1A
18/05/2009	TRABEX polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	CALCIO FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	811232	No	1A
18/05/2009	TRABEX polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	CALCIO FOSFATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	763391	No	1A
18/05/2009	TRABEX polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	811232	No	1A
18/05/2009	TRABEX polvo para suspensión oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	763391	No	1A
18/05/2009	TRANKIMAZIN 0,25 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	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	885178	No	1B
18/05/2009	TRANKIMAZIN 0,50 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	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	637934	No	1B
18/05/2009	TRANKIMAZIN 0,50 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	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	885186	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	TRANKIMAZIN 1 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	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	695064	No	1B
18/05/2009	TRANKIMAZIN 2 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	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	996231	No	1B
18/05/2009	TRANKIMAZIN 2 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	ALPRAZOLAM	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	997817	No	1B
19/05/2009	ACECLOFENACO TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660469	Si	1A
19/05/2009	ACECLOFENACO TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660468	Si	1A
19/05/2009	ACECLOFENACO TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660469	Si	1A
19/05/2009	ACECLOFENACO TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660468	Si	1A
19/05/2009	ACECLOFENACO TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660469	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	ACECLOFENACO TEVA 100 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660468	Si	1B
19/05/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL COMBIX 70 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659408	Si	1B
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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)	985945	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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)	985937	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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)	762906	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	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)	662016	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	985945	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	985937	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	762906	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	662016	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	985945	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	985937	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	762906	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Adición, sustitución o supresión de un dispositivo de medición o administración que no sea parte integrante del embalaje primario (excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores). Medicamentos de uso Humano (Adición o sustitución)	662016	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	985945	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	985937	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	762906	No	1A
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	662016	No	1A
19/05/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841429	No	1A
19/05/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841452	No	1A
19/05/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	611665	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 1 g comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA	Modificación del Nombre del Medicamento	651041	Si	1B
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 1 g polvo para suspensión oral	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA	Modificación del Nombre del Medicamento	651040	Si	1B
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	850420	Si	1B
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	850487	Si	1B
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg polvo para suspensión oral	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	933853	Si	1B
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg polvo para suspensión oral	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	744318	Si	1B
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	605642	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	661777	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	653276	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	605642	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	661777	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	653276	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	605642	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	661777	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	653276	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	661793	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	653275	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Otros comprimidos, cápsulas, supositorios y óvulos vaginales	605741	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	661793	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	653275	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	605741	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	661793	Si	1A
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	653275	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	605741	Si	1A
19/05/2009	CALMATEL Aerosol	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFEN O	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	954495	No	1B
19/05/2009	CALMATEL Gel	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFEN O	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	719468	No	1B
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	870873	Si	1B
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	612853	Si	1B
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	871046	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	871053	Si	1B
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	612879	Si	1B
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660780	No	1B
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660781	No	1B
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660782	No	1B
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660780	No	1A
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660781	No	1A
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	660782	No	1A
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660780	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660781	No	1B
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	FARMALIDER, S.A.	IBUPROFENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660782	No	1B
19/05/2009	DOLOTREN gel	FAES FARMA, S.A.	DICLOFENACO DIETILAMONICO	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	918979	No	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658657	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658657	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658657	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658657	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	658657	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658654	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658654	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658654	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658654	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	658654	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658655	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658655	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658655	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658655	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	658655	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658656	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658656	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658656	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658656	Si	1B
19/05/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	Modificación de la especificación de un excipiente. Adición de una nueva especificación	658656	Si	1B
19/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 600 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	742171	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 600 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	624072	Si	1B
19/05/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	703306	Si	1A
19/05/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB® 300 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	621755	Si	1A
19/05/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	703330	Si	1A
19/05/2009	GABAPENTINA FLUOXCOMB® 400 mg cápsulas	COMBINO PHARM, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	615740	Si	1A
19/05/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	851030	No	1A
19/05/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	851048	No	1A
19/05/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618918	No	1A
19/05/2009	IPIRASA 10 mg capsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	735373	No	1B
19/05/2009	IPIRASA 10 mg capsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	604918	No	1B
19/05/2009	IPIRASA 10 mg capsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	735381	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	LEVEST RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660883	Si	1B
19/05/2009	LEVEST RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660882	Si	1B
19/05/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	835017	Si	1A
19/05/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	834986	Si	1A
19/05/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	825984	Si	1A
19/05/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841676	No	1A
19/05/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841684	No	1A
19/05/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618603	No	1A
19/05/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	661398	Si	1A
19/05/2009	OFLOXACINO TEVA 200 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	661399	Si	1A
19/05/2009	OMEPRAZOL DEXTER 10 mg, Capsulas	DEXTER FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	735399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	OMEPRAZOL DEXTER 10 mg, Capsulas	DEXTER FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	735845	No	1B
19/05/2009	OMEPRAZOL DEXTER 10 mg, Capsulas	DEXTER FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	605386	No	1B
19/05/2009	OMEPRAZOL PENSA 40 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	735852	No	1B
19/05/2009	OMEPRAZOL PENSA 40 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	735985	No	1B
19/05/2009	OMEPRAZOL PENSA 40 mg capsulas	PENSA PHARMA, S.A.U	OMEPRAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602950	No	1B
19/05/2009	SASULEN gel	FAES FARMA, S.A.	PIROXICAM	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	667147	No	1B
19/05/2009	SERTRALINA GENERICOS JUVENTUS 100 mg comprimidos recubiertos con pelicula	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	653349	Si	1B
19/05/2009	SERTRALINA GENERICOS JUVENTUS 50 mg comprimidos recubiertos con pelicula	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	653347	Si	1B
19/05/2009	SUPREFACT NASAL 100 microgramos/pulsación solución para pulverización nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	BUSERELINA ACETATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	969931	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	SUPREFACT NASAL 100 microgramos/pulsación solución para pulverización nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	BUSERELINA ACETATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	969931	No	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA RETARD BELMAC 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659810	Si	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA RETARD BELMAC 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659809	Si	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA RETARD DAVUR 150 mg Cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659808	Si	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA RETARD DAVUR 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659784	Si	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA RETARD RIMAFAR 150 mg Cápsulas de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659812	Si	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA UR 150 mg cápsulas de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	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	658267	Si	1B
19/05/2009	VENLAFAXINA UR 75 mg capsulas de liberacion prolongada	USO RACIONAL, S.L.	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	658289	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	VENOSMIL Gel	FAES FARMA, S.A.	HIDROSMINA	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	999045	No	1B
19/05/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	999798	Si	1A
19/05/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	614057	Si	1A
19/05/2009	ZOPICALMA 7,5 mg comprimidos recubiertos	VP PHARMA BARU, S.L.	ZOPICLONA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	870295	No	1A
20/05/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO MYLAN 70 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652849	Si	1A
20/05/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO MYLAN 70 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	652849	Si	1B
20/05/2009	ADARTREL 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	654669	No	1A
20/05/2009	ADARTREL 0.50 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	654671	No	1A
20/05/2009	ANTISTAX 180 mg cápsulas duras	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	VID ROJA EXTO SECO	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	909754	No	1B
20/05/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	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	651553	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	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	651555	No	1B
20/05/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ETINILESTRADIO L	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	651553	No	1B
20/05/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	ETINILESTRADIO L	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	651555	No	1B
20/05/2009	BESEPEN 5% GEL	ORRAVAN, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652846	No	1B
20/05/2009	BICASAN 10 mg/5 ml jarabe	INKEYSA, S.A.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMURO	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	653043	No	1B
20/05/2009	BREMÓN I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	694562	No	1A
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651628	No	1B
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO-UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651629	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	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	651628	No	1B
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	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	651629	No	1B
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651626	No	1B
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651627	No	1B
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	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	651626	No	1B
20/05/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	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	651627	No	1B
20/05/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	874248	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	874347	No	1B
20/05/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	874362	No	1B
20/05/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	874446	No	1B
20/05/2009	CICLOCHEM UÑAS	LABORATORIOS NOVAG, S.A.	CICLOPIROX	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	667857	No	1A
20/05/2009	COROTROPE solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	MILRINONA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	998880	No	1A
20/05/2009	COROTROPE solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	MILRINONA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	997213	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 100 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	717199	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 200 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	717215	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	800185	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	800177	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	917310	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 5 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	917328	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	718163	No	1A
20/05/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	800193	No	1A
20/05/2009	DALACIN 150 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	985077	No	1A
20/05/2009	DALACIN 150 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	608570	No	1A
20/05/2009	DALACIN 300 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	765917	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	DALACIN 300 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	640268	No	1A
20/05/2009	DALSY 20 mg/ml suspensión oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	666107	No	1B
20/05/2009	DIFLUCAN 200 mg cápsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996488	No	1A
20/05/2009	DIFLUCAN 200 mg cápsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	641175	No	1A
20/05/2009	DIFLUCAN 50 mg cápsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996025	No	1A
20/05/2009	DIFLUCAN 50 mg cápsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	641159	No	1A
20/05/2009	DIFLUCAN 100 mg cápsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996496	No	1A
20/05/2009	DIFLUCAN 100 mg cápsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	641167	No	1A
20/05/2009	DIFLUCAN 150 mg capsulas	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	996033	No	1A
20/05/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLO NA PIVALATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	844654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA PIVALATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	845214	No	1B
20/05/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA PIVALATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	845305	No	1B
20/05/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	LIDOCAINA 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	844654	No	1B
20/05/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	LIDOCAINA 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	845214	No	1B
20/05/2009	DOLOPROCT 1 mg/g + 20 mg/g Crema rectal	INTENDIS FARMA, S.A.	LIDOCAINA 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	845305	No	1B
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	877589	Si	1B
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656878	Si	1B
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	656879	Si	1B
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	620708	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	GABAMERCK 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	874065	No	1A
20/05/2009	GABAMERCK 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	874065	No	1A
20/05/2009	GABAMERCK 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	874065	No	1A
20/05/2009	GABAMERCK 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	873208	No	1A
20/05/2009	GABAMERCK 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	873208	No	1A
20/05/2009	GABAMERCK 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	873208	No	1A
20/05/2009	GABAMERCK 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	873208	No	1A
20/05/2009	GABAPENTINA ALMUS 600 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662156	Si	1B
20/05/2009	GABAPENTINA ALMUS 800 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662157	Si	1B
20/05/2009	GABAPENTINA TARBIS 300 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658216	Si	1B
20/05/2009	GABAPENTINA TARBIS 300 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	656895	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	GABAPENTINA TARBIS 400 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658217	Si	1B
20/05/2009	GABAPENTINA TARBIS 400 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	656896	Si	1B
20/05/2009	INDAPAMIDA MYLAN 2,5 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	INDAPAMIDA HEMIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	710772	Si	1A
20/05/2009	INDAPAMIDA MYLAN 2,5 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	INDAPAMIDA HEMIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	710772	Si	1B
20/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661910	Si	1B
20/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661911	Si	1B
20/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 75 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	661909	Si	1B
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLO ROTHIAZIDA BENEL 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	661291	Si	1B
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLO ROTHIAZIDA BENEL 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	661291	Si	1B
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLO ROTHIAZIDA BENEL 50/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	661290	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLO ROTIAZIDA BENEL 50/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	661290	Si	1B
20/05/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	702209	No	1A
20/05/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	609602	No	1A
20/05/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	623678	Si	1B
20/05/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	908418	Si	1B
20/05/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	908400	Si	1B
20/05/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	623660	Si	1B
20/05/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	908244	Si	1B
20/05/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	908251	Si	1B
20/05/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	654337	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	654338	No	1B
20/05/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	855783	No	1B
20/05/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	856096	No	1B
20/05/2009	NIQUITIN 21 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	856146	No	1B
20/05/2009	NIQUITIN 21 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	856237	No	1B
20/05/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	855676	No	1B
20/05/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	855767	No	1B
20/05/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660140	Si	1B
20/05/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660141	Si	1B
20/05/2009	OMEPRAZOL ULCOMETION 20 mg cápsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660143	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA 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	654592	Si	1B
20/05/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	WINTHROP PHARMA 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	654593	Si	1B
20/05/2009	OVOPLEX 30/150 comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGEST REL	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Reducción o supresión de uno o más componente del sistema de coloración	800045	No	1A
20/05/2009	OVOPLEX 30/150 comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Modificación del sistema de coloración o de aromatización utilizado actualmente en el producto acabado. Reducción o supresión de uno o más componente del sistema de coloración	800045	No	1A
20/05/2009	PANTOPRAZOL TEVAGEN 40 mg polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	661475	Si	1B
20/05/2009	PANTOPRAZOL TEVAGEN 40 mg polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	603064	Si	1B
20/05/2009	PRAVASTATINA TECNIGEN 40 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660948	Si	1B
20/05/2009	RELESTAT 0,5 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	EPINASTINA CLORHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	711424	No	1B
20/05/2009	REUTENOX 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	TENOXICAM	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	732578	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	REUTENOX 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	TENOXICAM	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	640052	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	660004	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	760314	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	757195	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	644948	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	866905	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	760314	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	757195	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	644948	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	866905	No	1B
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	760314	No	1A
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	757195	No	1A
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	644948	No	1A
20/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	866905	No	1A
20/05/2009	TAMSULOSINA QT FARMA 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	QUALITEC EUROPA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659161	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 100 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661107	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 100 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661119	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 200 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661109	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 200 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661120	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 25 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661106	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 25 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661117	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 50 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661110	Si	1B
20/05/2009	TOPIRAMATO QUASSET 50 mg comprimidos recubiertos con película	QUALITEC EUROPA, S.L.	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	661118	Si	1B
20/05/2009	ZOLPIDEM ACOST 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ZOLPIDEM	Modificación de las dimensiones de los comprimidos, cápsulas, supositorios u óvulos vaginales sin cambiar su composición cualitativa o cuantitativa ni su masa media. Formas farmacéuticas gastroresistentes, modificadas o de liberación prolongada y comprimidos con incisiones	735621	Si	1B
21/05/2009	AREDIA 15 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONE S INYECTABLES	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	658872	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	AREDia 15 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	658872	No	1B
21/05/2009	AREDia 30 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	658864	No	1B
21/05/2009	AREDia 30 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	658864	No	1B
21/05/2009	AREDia 90 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	AGUA PARA PREPARACIONES INYECTABLES	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	658849	No	1B
21/05/2009	AREDia 90 mg polvo y disolvente para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAMIDRONATO DISODIO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	658849	No	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	707380	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	707182	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	640532	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	640524	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	707380	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	707182	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	640532	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	640524	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	638064	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	707117	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	638064	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	707117	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	706846	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	636456	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	706846	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	636456	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	707125	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	640151	Si	1B
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	707125	Si	1A
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	640151	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	656529	No	1A
21/05/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	656528	No	1A
21/05/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	656527	No	1A
21/05/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación o adición de marcas de impresión, relieve u otras (salvo incisiones/marcas de ruptura) de los comprimidos o de las marcas gráficas de las cápsulas, incluyendo la sustitución o adición de las tintas utilizadas para marcar el producto	656526	No	1A
21/05/2009	BISOPROLOL NORMON 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	867937	Si	1B
21/05/2009	BISOPROLOL NORMON 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	868083	Si	1B
21/05/2009	BISOPROLOL NORMON 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	630079	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	BISOPROLOL NORMON 5 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	865048	Si	1B
21/05/2009	BISOPROLOL NORMON 5 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	865089	Si	1B
21/05/2009	BISOPROLOL NORMON 5 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	629550	Si	1B
21/05/2009	BRITAPEN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMPICILINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	604835	No	1B
21/05/2009	BRITAPEN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMPICILINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	797274	No	1B
21/05/2009	BUDESONIDA ALCON 100 microgramos/dosis suspensión para pulverización nasal	ALCON CUSI, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	738278	No	1B
21/05/2009	BUDESONIDA ALCON 50 microgramos/dosis suspensión para pulverización nasal	ALCON CUSI, S.A.	BUDESONIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	738328	No	1B
21/05/2009	CIPROFLOXACINO CINFA 250 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	796656	Si	1A
21/05/2009	CIPROFLOXACINO CINFA 250 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	797118	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	CIPROFLOXACINO CINFA 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	798025	Si	1A
21/05/2009	CIPROFLOXACINO CINFA 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	797142	Si	1A
21/05/2009	CIPROFLOXACINO CINFA 750 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	797209	Si	1A
21/05/2009	CIPROFLOXACINO CINFA 750 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	805390	Si	1A
21/05/2009	CLINWAS gel tópico	CHIESI ESPAÑA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691691	No	1A
21/05/2009	CLINWAS solución tópica	CHIESI ESPAÑA, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	691709	No	1A
21/05/2009	DENULCER 150 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	662551	No	1A
21/05/2009	DENULCER 150 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	618520	No	1A
21/05/2009	DEPAKINE CRONO 300 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	671131	No	1A
21/05/2009	DEPAKINE CRONO 300 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	671131	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	DEPAKINE CRONO 500 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	671149	No	1A
21/05/2009	DEPAKINE CRONO 500 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	671149	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 25 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662593	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 25 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662593	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662577	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662577	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 12 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	652097	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 12 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	652097	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662585	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	662585	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h PARCHES TRANSDERMICOS	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	848119	No	1A
21/05/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h PARCHES TRANSDERMICOS	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	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	848119	No	1A
21/05/2009	EBASTINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	EBASTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654212	Si	1A
21/05/2009	EBASTINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	EBASTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	654212	Si	1B
21/05/2009	EBASTINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	EBASTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654209	Si	1A
21/05/2009	EBASTINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	EBASTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	654209	Si	1B
21/05/2009	ELIGARD MENSUAL 7,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650840	No	1B
21/05/2009	ELIGARD TRIMESTRAL 22,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650852	No	1B
21/05/2009	ESPIDIDOL 400 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	795161	No	1B
21/05/2009	ESPIDIDOL 400 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	795153	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	ESPIDIDOL 400 mg granulado para solución oral sabor limón	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658644	No	1B
21/05/2009	ESPIDIDOL 400 mg granulado para solución oral sabor menta	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658263	No	1B
21/05/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661672	Si	1A
21/05/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661673	Si	1A
21/05/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661674	Si	1A
21/05/2009	Glimepirida Sandoz 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652201	Si	1B
21/05/2009	Glimepirida Sandoz 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652202	Si	1B
21/05/2009	Glimepirida Sandoz 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652183	Si	1B
21/05/2009	Glimepirida Sandoz 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	652184	Si	1B
21/05/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	835017	Si	1B
21/05/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	834986	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	825984	Si	1B
21/05/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653915	No	1B
21/05/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653915	No	1B
21/05/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653915	No	1B
21/05/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653915	No	1B
21/05/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653915	No	1B
21/05/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653915	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	829572	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	829895	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	829903	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	829572	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	829895	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	829903	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	829572	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	829895	No	1B
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	829903	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	829572	No	1A
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	829895	No	1A
21/05/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas de un principio activo o de material inicial, intermedio o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	829903	No	1A
21/05/2009	OKALDOL comprimidos dispersables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	GLICINA	Modificación del Nombre del Medicamento	873679	No	1B
21/05/2009	OKALDOL comprimidos dispersables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	GLICINA	Modificación del Nombre del Medicamento	906933	No	1B
21/05/2009	OKALDOL comprimidos dispersables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	873679	No	1B
21/05/2009	OKALDOL comprimidos dispersables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	906933	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	OKALDOL CON CAFEINA comprimidos masticables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	CAFEINA	Modificación del Nombre del Medicamento	996777	No	1B
21/05/2009	OKALDOL CON CAFEINA comprimidos masticables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	GLICINA	Modificación del Nombre del Medicamento	996777	No	1B
21/05/2009	OKALDOL CON CAFEINA comprimidos masticables	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	996777	No	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	887646	Si	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	887638	Si	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	901413	Si	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 20 mg capsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	600140	Si	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	736124	No	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	736421	No	1B
21/05/2009	OMEPRAZOL PLACASOD 40 mg cápsulas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	605519	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 10 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	651155	Si	1A
21/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 10 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	651155	Si	1A
21/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 20 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	651154	Si	1A
21/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 20 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	651154	Si	1A
21/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 40 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	651153	Si	1A
21/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 40 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	651153	Si	1A
21/05/2009	SIMVASTATINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	634949	Si	1B
21/05/2009	SIMVASTATINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	738310	Si	1B
21/05/2009	SIMVASTATINA NORMON 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	739060	Si	1B
21/05/2009	SIMVASTATINA NORMON 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	633206	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	ACICLOVIR EDIGEN, 5% crema	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ACICLOVIR	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	902668	Si	1B
22/05/2009	ACICLOVIR EDIGEN, 5% crema	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ACICLOVIR	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	902650	Si	1B
22/05/2009	ADENOSCAN 30 mg/10 ml solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Formas farmacéuticas estériles y medicamentos biológicos	667659	No	1B
22/05/2009	CENTILUX solución	M4 PHARMA S.L.	METILTIONINIO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	733477	No	1B
22/05/2009	CENTILUX solución	M4 PHARMA S.L.	NAFAZOLINA 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	733477	No	1B
22/05/2009	DALACIN emulsión	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	765875	No	1A
22/05/2009	DESMOPRESINA MEDE 0,1 mg/ml solución para aerosol nasal	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	DESMOPRESINA 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	708370	Si	1A
22/05/2009	FLIXONASE spray nasal acuoso	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689679	No	1B
22/05/2009	FLIXOTIDE Accuhaler 500 µg polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689687	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	FLIXOTIDE 125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689778	No	1B
22/05/2009	FLIXOTIDE 125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689760	No	1B
22/05/2009	FLIXOTIDE 250 µg suspension para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689745	No	1B
22/05/2009	FLIXOTIDE 50 µg Suspension para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689786	No	1B
22/05/2009	FLIXOTIDE Accuhaler 100 µg polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689729	No	1B
22/05/2009	FLIXOTIDE Accuhaler 250 µg, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	689703	No	1B
22/05/2009	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
22/05/2009	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
22/05/2009	INALACOR 250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS BEECHAM, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	686154	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	INALACOR 50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS BEECHAM, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	686196	No	1B
22/05/2009	INALACOR ACCUHALER 100 mcg polvo para inhalación (pre dispensado)	LABORATORIOS BEECHAM, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	686139	No	1B
22/05/2009	INALACOR ACCUHALER 500 µg polvo para inhalación (pre dispensado)	LABORATORIOS BEECHAM, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	686097	No	1B
22/05/2009	IPIRASA 10 mg capsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	735373	No	1B
22/05/2009	IPIRASA 10 mg capsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	604918	No	1B
22/05/2009	IPIRASA 10 mg capsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	735381	No	1B
22/05/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	946582	No	1B
22/05/2009	NIVADOR 500 mg comprimidos recubiertos con película	WELLCOME FARMACEUTICA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	881623	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	NORPRAMIN 20 mg cápsulas	UCB PHARMA, 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	884809	No	1B
22/05/2009	NORPRAMIN 20 mg cápsulas	UCB PHARMA, 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	884452	No	1B
22/05/2009	NORPRAMIN 20 mg cápsulas	UCB PHARMA, 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	873596	No	1B
22/05/2009	NORPRAMIN 20 mg cápsulas	UCB PHARMA, 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	646869	No	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL DEXTER 10 mg, Capsulas	DEXTER 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	735399	No	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL DEXTER 10 mg, Capsulas	DEXTER 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	735845	No	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL DEXTER 10 mg, Capsulas	DEXTER 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	605386	No	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661937	No	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas duras gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661938	Si	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg capsulas duras gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661939	Si	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661940	No	1B
22/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661941	No	1B
22/05/2009	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932228	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932228	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932228	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	932228	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932236	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	932236	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932236	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932236	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932178	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	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	932178	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, 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	932178	No	1A
22/05/2009	PLUSVENT 25/50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación del procedimiento de aprobación 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	932178	No	1A
22/05/2009	PROSTACUR Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUTAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	777540	No	1A
22/05/2009	PROSTACUR Comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUTAMIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	693812	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	TAMOXIFENO FUNK 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	977843	No	1A
22/05/2009	TAMOXIFENO FUNK 10 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	984070	No	1A
22/05/2009	TAMOXIFENO FUNK 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	984211	No	1A
22/05/2009	TAMOXIFENO FUNK 20 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TAMOXIFENO CITRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	990127	No	1A
22/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	695767	No	1B
22/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	695775	No	1B
22/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	605881	No	1B
22/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	606087	No	1B
22/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	695783	No	1B
22/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	695791	No	1B
22/05/2009	TIOGUANINA GLAXOSMITHKLINE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TIOGUANINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	836106	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659432	Si	1A
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659432	Si	1B
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659434	Si	1A
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659434	Si	1B
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659430	Si	1A
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659430	Si	1B
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	659431	Si	1A
22/05/2009	TOPIRAMATO MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659431	Si	1B
22/05/2009	TRILEPTAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	861377	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	861401	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	TRILEPTAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	861377	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	861401	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	861351	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	861369	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	603423	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	861351	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	861369	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	603423	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 60 mg/ml suspensión oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	704627	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	603431	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	861492	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	861468	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	603431	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	861492	No	1A
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	861468	No	1A
22/05/2009	UTEFOS capsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TEGAFUR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	938662	No	1A
22/05/2009	UTEFOS capsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TEGAFUR	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	938670	No	1A
22/05/2009	VITAMENAL solución	ALACAN S.A.	CIPROHEPTADINA 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	847343	No	1B
22/05/2009	VITAMENAL solución	ALACAN S.A.	CARNITINA 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	847343	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	VITAMENAL solución	ALACAN S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	847343	No	1B
22/05/2009	VITAMENAL solución	ALACAN S.A.	ASPARTICO ACIDO	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	847343	No	1B
22/05/2009	VITAMENAL solución	ALACAN S.A.	FOSFORILCOLIN A	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	847343	No	1B
22/05/2009	VITAMENAL solución	ALACAN S.A.	CIANOCOBALAM INA	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	847343	No	1B
22/05/2009	ZINNAT 500 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	638551	No	1B
22/05/2009	ZINNAT 500 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	989053	No	1B
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	CODEINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	CODEINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	CODEINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	CODEINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALE, S.L.	ASCORBICO ACIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALÉ, S.L.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALÉ, S.L.	PARACETAMOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALÉ, S.L.	CODEINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	741512	No	1A
25/05/2009	ALGIDOL sobres	LABORATORIOS BERENGUER INFALÉ, S.L.	CODEINA FOSFATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	770370	No	1A
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	810424	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858191	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858399	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726547	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858159	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858126	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726539	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	726521	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858415	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858456	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858407	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	POTASIO HIDROXIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA HIDROCLORUR O	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866145	No	1B
25/05/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLIT OS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	866137	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	ANASMA Accuhaler 50/100ug Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	842898	No	1B
25/05/2009	ANASMA Accuhaler 50/100ug Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	842898	No	1B
25/05/2009	ANASMA Accuhaler 50/250ug, polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	842906	No	1B
25/05/2009	ANASMA Accuhaler 50/250ug, polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	842906	No	1B
25/05/2009	ANASMA Accuhaler 50/500ug, Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843029	No	1B
25/05/2009	ANASMA Accuhaler 50/500ug, Polvo para inhalación	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843029	No	1B
25/05/2009	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. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas líquidas	816264	No	1B
25/05/2009	ANASMA INHALADOR 25/125 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas líquidas	816264	No	1B
25/05/2009	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. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas líquidas	813089	No	1B
25/05/2009	ANASMA Inhalador 25/50 mcg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTO ATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas líquidas	813089	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999882	No	1A
25/05/2009	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	MISOPROSTOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	999882	No	1A
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896209	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896209	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTIMINA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896209	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896209	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896209	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896266	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896266	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTIMINA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896266	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896266	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	896266	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	895920	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	895920	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTIMINA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	895920	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	895920	No	1B
25/05/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	895920	No	1B
25/05/2009	CARVEDILOL TEVA 25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	651582	Si	1B
25/05/2009	CARVEDILOL TEVA 6,25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	651585	Si	1B
25/05/2009	CITALEQ 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	824359	No	1B
25/05/2009	CITALEQ 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	824250	No	1B
25/05/2009	CITALEQ 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	608141	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	COSMOFER 50 mg/ml solución para perfusión e inyección	PHARMACOSMOS A/S	COMPLEJO HIERRO DEXTRAN	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	658111	No	1B
25/05/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662120	No	1A
25/05/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662120	No	1A
25/05/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662120	No	1A
25/05/2009	CO-VALS 320mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662120	No	1A
25/05/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662119	No	1A
25/05/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662119	No	1A
25/05/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	CO-VALS FORTE 320mg/25mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	662119	No	1A
25/05/2009	DETRUSITOL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	884205	No	1B
25/05/2009	DICLOFENACO PENSA 50 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	DICLOFENACO SODICO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	661686	Si	1A
25/05/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656829	No	1A
25/05/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	614511	No	1A
25/05/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656829	No	1A
25/05/2009	DITANRIX adulto suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	614511	No	1A
25/05/2009	ELIGARD MENSUAL 7,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650840	No	1B
25/05/2009	ELIGARD TRIMESTRAL 22,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650852	No	1B
25/05/2009	EPILEXTER 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888453	No	1A
25/05/2009	EPILEXTER 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888461	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	EPILEXTER 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653339	No	1A
25/05/2009	EPILEXTER 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888305	No	1A
25/05/2009	EPILEXTER 60 mg/ml suspensión oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653341	No	1A
25/05/2009	EPILEXTER 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	888339	No	1A
25/05/2009	EPILEXTER 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653340	No	1A
25/05/2009	ETHYOL 50 mg/ml polvo para solución para perfusión	PINNACLE BIOLOGICS, BV	AMIFOSTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	799692	No	1B
25/05/2009	ETHYOL 50 mg/ml polvo para solución para perfusión	PINNACLE BIOLOGICS, BV	AMIFOSTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	686733	No	1B
25/05/2009	ETHYOL 50 mg/ml polvo para solución para perfusión	PINNACLE BIOLOGICS, BV	AMIFOSTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	799692	No	1B
25/05/2009	ETHYOL 50 mg/ml polvo para solución para perfusión	PINNACLE BIOLOGICS, BV	AMIFOSTINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	686733	No	1B
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRE 20 mg/2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	631465	Si	1B
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRE 20 mg/2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	875419	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRÉ 250 mg/25 ml solución para perfusión IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	875468	Si	1B
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRÉ 250 mg/25 ml solución para perfusión IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	631457	Si	1B
25/05/2009	HALCION 0,125 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	TRIAZOLAM	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	698993	No	1A
25/05/2009	HAVRIX 720, suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO HEPATITIS A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	673921	No	1A
25/05/2009	HIBERIX liofilizado y disolvente para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	H INFLUENZAE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664730	No	1A
25/05/2009	HIBERIX liofilizado y disolvente para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	H INFLUENZAE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	605428	No	1A
25/05/2009	HIBERIX liofilizado y disolvente para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664730	No	1A
25/05/2009	HIBERIX liofilizado y disolvente para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	605428	No	1A
25/05/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664052	No	1A
25/05/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664052	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664052	No	1A
25/05/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664052	No	1A
25/05/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	664052	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININ A FILAMENTOSA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	707273	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	616300	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	600536	No	1A
25/05/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841320	No	1A
25/05/2009	KALPRESS 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producció del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	715540	No	1B
25/05/2009	KALPRESS 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producció del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	660338	No	1B
25/05/2009	KALPRESS 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producció del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	715573	No	1B
25/05/2009	KALPRESS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producció del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652844	No	1B
25/05/2009	KETOCONAZOL BEXAL 2% gel	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	KETOCONAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	810416	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	MELOXICAM UR 15 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	MELOXICAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	600420	Si	1B
25/05/2009	MELOXICAM UR 15 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	MELOXICAM	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	652992	Si	1B
25/05/2009	MITEN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	801662	No	1B
25/05/2009	MITEN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	800292	No	1B
25/05/2009	MITEN CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	652839	No	1B
25/05/2009	MODIODAL 100 mg comprimidos	CEPHALON FRANCE	MODAFINILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	671420	No	1A
25/05/2009	MODIODAL 100 mg comprimidos	CEPHALON FRANCE	MODAFINILO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	671412	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	MOONVAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	662173	Si	1B
25/05/2009	MOONVAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	662174	Si	1B
25/05/2009	MOONVAL 75 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IRBESARTAN	Modificación del Nombre del Medicamento	662172	Si	1B
25/05/2009	MUSE 1000 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	808188	No	1B
25/05/2009	MUSE 1000 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	808402	No	1B
25/05/2009	MUSE 125 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	807685	No	1B
25/05/2009	MUSE 125 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	807925	No	1B
25/05/2009	MUSE 250 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	808055	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	MUSE 250 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	808139	No	1B
25/05/2009	MUSE 500 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	808162	No	1B
25/05/2009	MUSE 500 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	808170	No	1B
25/05/2009	NIMOTOP 0,2 mg/ml solución para perfusión	BAYER SCHERING PHARMA AG	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	641969	No	1A
25/05/2009	NIMOTOP 0,2 mg/ml solución para perfusión	BAYER SCHERING PHARMA AG	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	983759	No	1A
25/05/2009	NIMOTOP 30 mg, comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	638197	No	1A
25/05/2009	NIMOTOP 30 mg, comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	658203	No	1A
25/05/2009	NIMOTOP 30 mg, comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIMODIPINO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	983734	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	OLMORAN 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	809715	No	1A
25/05/2009	OLMORAN 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	809715	No	1A
25/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 MG POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	659215	Si	1B
25/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 MG POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	602563	Si	1B
25/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 MG POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Adición de nuevas pruebas y límites	602564	Si	1B
25/05/2009	OXCARMYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	658850	Si	1B
25/05/2009	OXCARMYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	658851	Si	1B
25/05/2009	OXCARMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	658852	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652680	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652681	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652682	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652680	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652681	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652682	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652680	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652681	No	1A
25/05/2009	OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO CARBUROS METÁLICOS, gas para inhalación, 99,5% V/V, en recipientes criogénicos móviles	S.E. DE CARBUROS METALICOS, S.A.	OXIGENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652682	No	1A
25/05/2009	PRAMIPEXOL STADA 0.18 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAMIPEXOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662864	Si	1B
25/05/2009	PRAMIPEXOL STADA 0.18 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAMIPEXOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662865	Si	1B
25/05/2009	PRAMIPEXOL STADA 0.7 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAMIPEXOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662867	Si	1B
25/05/2009	PRAMIPEXOL STADA 0.7 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	PRAMIPEXOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662868	Si	1B
25/05/2009	PRAVASTATINA CINFA 40 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	651153	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	PROPESS 10 mg sistema de liberación vaginal	FERRING, S.A.U.	DINOPROSTONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	660175	No	1B
25/05/2009	RELIF 1g comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	NABUMETONA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	920728	No	1A
25/05/2009	SECALIP 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	651465	No	1B
25/05/2009	SERTRALINA BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA 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)	739383	Si	1A
25/05/2009	SERTRALINA BEXAL 50 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA 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)	739227	Si	1A
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792036	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	792028	No	1B
25/05/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	658495	No	1B
25/05/2009	VANCOMICINA SALA 1 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	VANCOMICINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	652804	Si	1B
25/05/2009	VANCOMICINA SALA 500 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	VANCOMICINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	652803	Si	1B
25/05/2009	VISCOFRESH 1% colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	CARMELOSA SODICA	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	818658	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	VISCOFRESH 1% colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	CARMELOSA SODICA	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	817700	No	1B
26/05/2009	ACIPHEX 10 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656815	No	1B
26/05/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656816	No	1B
26/05/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	656817	No	1B
26/05/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661504	No	1B
26/05/2009	CANDIFIX 100 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661047	Si	1B
26/05/2009	CANDIFIX 100 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	602985	Si	1B
26/05/2009	CANDIFIX 150 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	602986	Si	1B
26/05/2009	CANDIFIX 150 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661049	Si	1B
26/05/2009	CANDIFIX 150 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661048	Si	1B
26/05/2009	CANDIFIX 200 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661050	Si	1B
26/05/2009	CANDIFIX 200 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	602988	Si	1B
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	652088	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600302	Si	1B
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	652086	Si	1B
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600300	Si	1B
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 2 g polvo para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	600299	Si	1B
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 2 g polvo para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	652085	Si	1B
26/05/2009	CITALOPRAM CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	839506	Si	1B
26/05/2009	CITALOPRAM CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	839514	Si	1B
26/05/2009	CITALOPRAM CUVE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	638320	Si	1B
26/05/2009	CITALOPRAM KORHISPANA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	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	654326	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	CITALOPRAM KORHISPANA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	654329	Si	1B
26/05/2009	CITALOPRAM KORHISPANA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600573	Si	1B
26/05/2009	CITALVIR 20 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	650301	No	1B
26/05/2009	CITALVIR 20 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653392	No	1B
26/05/2009	CITALVIR 20 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600023	No	1B
26/05/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	621334	No	1B
26/05/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	887752	No	1B
26/05/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	621342	No	1B
26/05/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	887778	No	1B
26/05/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	SALICILICO ACIDO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	865907	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	SALICILICO ACIDO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	865915	No	1B
26/05/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	MOMETASONA FUROATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	865907	No	1B
26/05/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	MOMETASONA FUROATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	865915	No	1B
26/05/2009	FENDIVIA 100 microgramos/hora parches transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658524	No	1B
26/05/2009	FENDIVIA 12 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658583	No	1B
26/05/2009	FENDIVIA 25 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658521	No	1B
26/05/2009	FENDIVIA 50 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658522	No	1B
26/05/2009	FENDIVIA 75 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658523	No	1B
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	654414	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	654415	Si	1B
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	654416	Si	1B
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	600600	Si	1B
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	600603	Si	1B
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	600604	Si	1B
26/05/2009	GABAPENTINA QUALIGEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662360	Si	1B
26/05/2009	GABAPENTINA QUALIGEN 800 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661933	Si	1B
26/05/2009	MATRIFEN 100 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658300	No	1B
26/05/2009	MATRIFEN 12 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658296	No	1B
26/05/2009	MATRIFEN 25 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658297	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	MATRIFEN 50 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658298	No	1B
26/05/2009	MATRIFEN 75 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	658299	No	1B
26/05/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	887539	No	1B
26/05/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	887547	No	1B
26/05/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	887539	No	1B
26/05/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	887547	No	1B
26/05/2009	NORFLOK comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	NORFLOXACINO	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	999990	No	1B
26/05/2009	NORFLOK comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	NORFLOXACINO	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	655936	No	1B
26/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 MG POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	659215	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 MG POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	602563	Si	1B
26/05/2009	OMEPRAZOL SANDOZ 40 MG POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	602564	Si	1B
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653230	Si	1B
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653231	Si	1B
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653232	Si	1B
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	653230	Si	1A
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	653231	Si	1A
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	653232	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653230	Si	1B
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653231	Si	1B
26/05/2009	PAROXETINA ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653232	Si	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	860015	No	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	855437	No	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	855445	No	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	860015	No	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	855437	No	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	855445	No	1B
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	774471	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	774471	No	1B
26/05/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	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	834101	No	1B
26/05/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	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	834523	No	1B
26/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	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	686584	No	1B
26/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	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	686584	No	1A
26/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	686584	No	1A
26/05/2009	SEBRANE 0,4 mg cápsulas de liberación prolongada	GEDEON RITCHER PLC.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	654647	No	1A
26/05/2009	SECALIP 200 mg capsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	694943	No	1A
26/05/2009	SECALIP 250 mg cápsulas duras de liberación prolongada	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	670133	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	855593	No	1B
26/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de las condiciones de almacenamiento del principio activo	919050	No	1B
26/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	855593	No	1B
26/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	919050	No	1B
26/05/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654057	No	1B
26/05/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654058	No	1B
26/05/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654059	No	1B
26/05/2009	UBTEST 100 mg comprimidos recubiertos con película	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	UREA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654060	No	1B
26/05/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	660013	No	1B
26/05/2009	ZOCOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	997171	No	1B
26/05/2009	ZOCOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	640698	No	1B
26/05/2009	ZOCOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	997189	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	ZOCOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	640706	No	1B
27/05/2009	ACICLOVIR COMBINO PHARM inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	ACICLOVIR	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658922	Si	1A
27/05/2009	ACICLOVIR COMBINO PHARM inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	ACICLOVIR	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600767	Si	1A
27/05/2009	ALPRAZOLAM UR 0,25 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	ALPRAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	777599	Si	1B
27/05/2009	ALPRAZOLAM UR 0,5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	ALPRAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	777748	Si	1B
27/05/2009	ALPRAZOLAM UR 1 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	ALPRAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	777847	Si	1B
27/05/2009	ALPRAZOLAM UR 2 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	ALPRAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	777995	Si	1B
27/05/2009	ALPRAZOLAM UR 2 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	ALPRAZOLAM	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Otras situaciones	778118	Si	1B
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 125 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652902	Si	1B
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 125 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Modificación del Nombre del Medicamento	600397	Si	1B
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 500 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Modificación del Nombre del Medicamento	600394	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 500 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652901	Si	1B
27/05/2009	BRINIX 125 mg comprimidos	GUIDOTTI, S.P.A.	BRIVUDINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	783183	No	1B
27/05/2009	CAPTOPRIL TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	CAPTOPRIL	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	740365	Si	1A
27/05/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 MG/ML CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	938852	No	1B
27/05/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 MG/ML CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	700237	No	1B
27/05/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 MG/ML CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	945568	No	1B
27/05/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 MG/ML CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	654056	No	1B
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656209	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656220	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600331	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656175	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656176	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600332	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656172	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	CIPROFLOXACINO DAVUR 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600333	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	762518	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	762757	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	607440	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653096	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	653099	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	607457	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	763284	Si	1A
27/05/2009	CIPROFLOXACINO STADA 750 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	CIPROFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	607481	Si	1A
27/05/2009	DEFUROXIMA RATIOPHARM 500 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656195	Si	1A
27/05/2009	DEFUROXIMA RATIOPHARM 500 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600733	Si	1A
27/05/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653253	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	996868	No	1A
27/05/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	640680	No	1A
27/05/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	653253	No	1A
27/05/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	996868	No	1A
27/05/2009	DENVAR 200 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	640680	No	1A
27/05/2009	DENVAR 400 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690016	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	DENVAR 400 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	645432	No	1A
27/05/2009	DENVAR 400 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	690016	No	1A
27/05/2009	DENVAR 400 mg cápsulas	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	CEFIXIMA	Presentación de un certificado de conformidad de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. para un fabricante y un proceso de producción actualmente aprobados. Otras sustancias	645432	No	1A
27/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	804328	No	1A
27/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	804328	No	1A
27/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	804328	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	804328	No	1A
27/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	804328	No	1A
27/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	804328	No	1A
27/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 300 mg capsulas	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	656467	Si	1B
27/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 300 mg capsulas	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	656452	Si	1B
27/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 300 mg capsulas	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600793	Si	1B
27/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 400 mg capsulas	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	656469	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 400 mg capsulas	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	656468	Si	1B
27/05/2009	GABAPENTINA COMBIX 400 mg capsulas	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	600794	Si	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659081	No	1B
27/05/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B
27/05/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B
27/05/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B
27/05/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	ISOHES 6%solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B
27/05/2009	ISOHES 6%solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B
27/05/2009	ISOHES 6%solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	659080	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858688	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858662	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858654	No	1B
27/05/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	858514	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
27/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
27/05/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 100 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654292	Si	1A
27/05/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654290	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Excipiente	654291	Si	1A
27/05/2009	LANSOPRAZOL TARBIS 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	652928	Si	1A
27/05/2009	LEPONEX 100 mg COMPRIMIDOS	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CLOZAPINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	672360	No	1B
27/05/2009	LEPONEX 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CLOZAPINA	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	672378	No	1B
27/05/2009	NERVINEX 125 mg comprimidos	GUIDOTTI, S.P.A.	BRIVUDINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	786111	No	1B
27/05/2009	NERVOL 125 mg comprimidos	GUIDOTTI, S.P.A.	BRIVUDINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	783126	No	1B
27/05/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	ESTRIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	661340	No	1A
27/05/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	ESTRIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	661341	No	1A
27/05/2009	OVESTINON 1 mg/g crema vaginal	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	ESTRIOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	671628	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	POSITON UNGUENTO	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	TRIAMCINOLON A ACETONIDO	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	694125	No	1B
27/05/2009	POSITON UNGUENTO	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	TRIAMCINOLON A ACETONIDO	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	694117	No	1B
27/05/2009	POSITON UNGUENTO	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	NISTATINA	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	694125	No	1B
27/05/2009	POSITON UNGUENTO	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	NISTATINA	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	694117	No	1B
27/05/2009	POSITON UNGUENTO	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	NEOMICINA 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	694125	No	1B
27/05/2009	POSITON UNGUENTO	LABORATORIOS IQUINOSA FARMA, S.A.	NEOMICINA 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	694117	No	1B
27/05/2009	SCHERICUR pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	HIDROCORTISONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973750	No	1A
27/05/2009	SYNALAR Nasal Infantil	ASTELLAS PHARMA, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831115	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	SYNALAR Nasal Infantil	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NEOMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831115	No	1A
27/05/2009	SYNALAR Nasal Infantil	ASTELLAS PHARMA, S.A.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831115	No	1A
27/05/2009	SYNALAR Nasal Infantil	ASTELLAS PHARMA, S.A.	POLIMIXINA B SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831115	No	1A
27/05/2009	SYNALAR otico	ASTELLAS PHARMA, S.A.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831131	No	1A
27/05/2009	SYNALAR otico	ASTELLAS PHARMA, S.A.	POLIMIXINA B SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831131	No	1A
27/05/2009	SYNALAR otico	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NEOMICINA SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	831131	No	1A
27/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	695767	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	695775	No	1A
27/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	605881	No	1A
27/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	606087	No	1A
27/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	695783	No	1A
27/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	695791	No	1A
27/05/2009	VANDRAL 37,5 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	686386	No	1B
27/05/2009	VANDRAL 37,5 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654511	No	1B
27/05/2009	VANDRAL 75 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	686360	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	VANDRAL 75 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	654506	No	1B
27/05/2009	VANDRAL 50 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	686378	No	1B
27/05/2009	XAZAL 0,5 mg/ml solución oral	UCB PHARMA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656340	No	1B
27/05/2009	XAZAL 5 mg/ml gotas orales en solución	UCB PHARMA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653491	No	1B
28/05/2009	ALERLISIN 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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	831537	No	1B
28/05/2009	ALERLISIN 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS MENARINI S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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	991885	No	1B
28/05/2009	ALERLISIN 10 mg/ml gotas orales en solución	LABORATORIOS MENARINI S.A	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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	831560	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	728139	Si	1B
28/05/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	601898	Si	1B
28/05/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	868059	Si	1B
28/05/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	758771	Si	1B
28/05/2009	OFLOXACINO COMBIX 200 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	736975	Si	1A
28/05/2009	OFLOXACINO COMBIX 200 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	OFLOXACINO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	737460	Si	1A
28/05/2009	RANITIDINA TEVA 150 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661043	Si	1B
28/05/2009	RANITIDINA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661040	Si	1B
28/05/2009	RANITIDINA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	661042	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600121	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600121	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600121	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600121	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650704	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650707	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650708	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600120	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600121	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600123	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650704	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650707	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650708	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600120	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600121	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600123	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650704	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650707	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650708	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600120	No	1B
28/05/2009	SMOFIpid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600121	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600123	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650704	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650707	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	650708	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600120	No	1B
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600121	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600123	No	1B
28/05/2009	UROCTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	NORFLOXACINO	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	967935	No	1B
28/05/2009	VALHERPES 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	VALACICLOVIR	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	676908	No	1B
28/05/2009	VALHERPES 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	VALACICLOVIR	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	676882	No	1B
28/05/2009	VALTRESX 1 g comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	676999	No	1B
28/05/2009	VALTRESX 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORURO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	679811	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	VALTRES 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	679837	No	1B
28/05/2009	VENLAFAXINA RETARD ALTER 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	662310	Si	1B
28/05/2009	VENLAFAXINA RETARD ALTER 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	662309	Si	1B
28/05/2009	VIRVAL 1 g comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	672576	No	1B
28/05/2009	VIRVAL 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	672568	No	1B
28/05/2009	VIRVAL 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VALACICLOVIR HIDROCLORUR O	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	672550	No	1B
28/05/2009	ZIDOVUDINA G.E.S. 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	ZIDOVUDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659703	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	ZIDOVUDINA G.E.S. 2 mg/ml solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	ZIDOVUDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659704	No	1A
29/05/2009	ACECLOFENACO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	660470	Si	1A
29/05/2009	ACECLOFENACO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	660471	Si	1A
29/05/2009	ACECLOFENACO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Reducción de diez veces	602768	Si	1A
29/05/2009	ACECLOFENACO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660470	Si	1B
29/05/2009	ACECLOFENACO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660471	Si	1B
29/05/2009	ACECLOFENACO STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ACECLOFENAC O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	602768	Si	1B
29/05/2009	ACFOL 5 mg comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	939579	No	1B
29/05/2009	ACFOL 5 mg comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	FOLICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	941401	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULANICO NORMON 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661737	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULANICO NORMON 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661738	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULANICO NORMON 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602819	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULANICO NORMON 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661737	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULANICO NORMON 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661738	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULANICO NORMON 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602819	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULA NICO NORMON 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661739	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULA NICO NORMON 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661740	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULA NICO NORMON 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602820	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULA NICO NORMON 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661739	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULA NICO NORMON 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661740	Si	1B
29/05/2009	AMOXICILINA/CLAVULA NICO NORMON 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602820	Si	1B
29/05/2009	ANABREST 1 mg comprimidos recubiertos con película	J. URIACH AND CIA., S.A.	ANASTROZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	662128	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	657676	No	1A
29/05/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	657676	No	1A
29/05/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para formas farmacéuticas semisólidas o líquidas	657676	No	1B
29/05/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	657676	No	1B
29/05/2009	BIOMINOL A+D Hidrosoluble	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ERGOCALCIFER OL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718601	No	1A
29/05/2009	BIOMINOL A+D Hidrosoluble	LABORATORIOS ALTER, S.A.	RETINOL PALMITATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718601	No	1A
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 10 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	859355	Si	1B
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 10 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	859876	Si	1B
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 10 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	610022	Si	1B
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 5 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	859306	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 5 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	859314	Si	1B
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 5 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación del Nombre del Medicamento	610006	Si	1B
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	755470	Si	1B
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	761643	Si	1B
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	618926	Si	1B
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	754630	Si	1B
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	761163	Si	1B
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	610899	Si	1B
29/05/2009	CLARITROMICINA WINTHROP 250 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CLARITROMICINA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	613125	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	CLARITROMICINA WINTHROP 250 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	874958	Si	1B
29/05/2009	CLARITROMICINA WINTHROP 500 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	874974	Si	1B
29/05/2009	CLARITROMICINA WINTHROP 500 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	875179	Si	1B
29/05/2009	CLARITROMICINA WINTHROP 500 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CLARITROMICIN A	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	613166	Si	1B
29/05/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669549	No	1B
29/05/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	649863	No	1B
29/05/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CODEINA FOSFATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	669549	No	1B
29/05/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CODEINA FOSFATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	649863	No	1B
29/05/2009	FLUOXETINA LASA 20 mg cápsulas duras	FAES FARMA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	857185	Si	1B
29/05/2009	FLUOXETINA LASA 20 mg cápsulas duras	FAES FARMA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORUR O	Modificación del resumen de características del producto de un producto esencialmente similar, a raíz de una Decisión de la Comisión sobre un recurso de un medicamento original con arreglo a los artículos 30 de la Directiva 2001/83/CE o 34 de la Directiva 2001/82/CE	857987	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	746107	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	745869	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	745422	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	745190	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	745216	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	746461	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	659743	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	659744	No	1A
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	659742	No	1A
29/05/2009	MENOPUR 75 Unidades Internacionales Polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	776476	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	MENOPUR 75 Unidades Internacionales Polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	776518	No	1B
29/05/2009	MENOPUR 75 Unidades Internacionales Polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	HORMONA LUTEINIZANTE	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	776476	No	1B
29/05/2009	MENOPUR 75 Unidades Internacionales Polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	HORMONA LUTEINIZANTE	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	776518	No	1B
29/05/2009	REGAXIDIL 5% solución cutánea	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	652437	No	1B
29/05/2009	REGAXIDIL 5% solución cutánea	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	651433	No	1B
29/05/2009	REGAXIDIL 5% solución cutánea	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654077	No	1B
29/05/2009	SEROPRAM 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	682583	No	1B
29/05/2009	SEROPRAM 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	682575	No	1B
29/05/2009	SEROPRAM 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	600627	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	SEROPRAM 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	708966	No	1B
29/05/2009	SEROPRAM 30 mg Comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	668434	No	1B
29/05/2009	SEROPRAM 30 mg Comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	708867	No	1B
29/05/2009	Seropram 40 mg comprimidos recubiertos con película	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	782201	No	1B
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650704	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650707	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	650708	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600121	No	1A
29/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	600123	No	1A
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 100 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662549	Si	1B
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 200 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662552	Si	1B
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 25 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662545	Si	1B
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 50 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662547	Si	1B
29/05/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650126	Si	1B
29/05/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650125	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650149	Si	1B
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	650148	Si	1B
29/05/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658545	Si	1B
29/05/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658544	Si	1B
29/05/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	660013	No	1A
29/05/2009	VENLAFAXINA UR 75 mg capsulas de liberacion prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	658289	Si	1B

Fecha de elaboración del informe: 5 de junio de 2009